Monographien

angewandte Elektrochemie

unter Mitwirkung von

Dr. E. Abel, Privatdorent an der Technischen Huchschule, Wich. — H. Becker, Flekhochemiker, Paris. — Anson G. Betts, Elektrometallurg, Troy, N. Y. — Dr. J. Brilliter, Wien. — Gehölmer Regierungs-Rat Dr. W. Borchers, M. d. H., Professor an der Technischen Hochschule, Aachen. — J. Broun, Chemiker, Rombach. — Geheimer Regierungs-Rat Dr. A. Classon, Professor an der Technischen Hachschule, Aachen. — Sh. Cowpur-Coles, Blektrochemiker, London. — Dr. H. Dannoel, Elektrochemiker, Genf. — W. Ebett, Ingenieur, Berlin. — Dr. J. Ephraum, Chemiker and Patentanwalt, Berlin. — Dr. G. Erlwein, Oberingenieur und Chefchemiker der Semens & Halske-A.-G., Berlin. — Dr. P. Fert bland, Chemiker und Patentanwalt, Bellin. — A. J. Fitz-Gorald, Niagara-Fails, New York. — Dr. Sing. F. E. Gunther, Hillten-Ingemeur, Aachen. — Dr. F. Haber, Professor, Berlin. — Dr. O. Hoenigschmid, Prag. — Dr. M. Hath, Chemiker der Semens & Halske-A.-G., Berlin. — J. B. C. Kershuw, F. I. C. Elektrochemiker, London. — Dr. M. Le Blanc, Professor an der Universität Leipzig. — Dr. R. Lorenz, Professor, Frankfunt a M. — Dr. R. Lurion, Direktor von Solvay & Co., Brilssel. — Dr. H. Meunicke, Flekkunetallung, Mannheim. — A. Minot, Parls. — Dr. A. Miolatt, Professor an Kgluthemschen Gewerhenmeum, Turin. — A. Moser, Dozent an der technischen Mottschule, Moskau

Dr. B. Neymann, Professor an der Fechn, Hochschule, Darmstadt ~ Dr. K. Norden, Ingenieur, Berhn. — H. Nissenson, Direktor bei der Aktion-Gesellschaft zu Stellberg und in Westfalen, Stolberg. — J. Nußbaum, Flektrochemiker, Wien – Dr. W. Palmaer, Professor an der Technischen Hochschule, Stockholm — Dr. F. Peters, Professor an der Königl, Bergakademie, Berlin. — Dr. W. Pfanhauser, Pahrlkant, Leipzig. — R. Pitaval, Hätteningenleur, Paris. — Dr. R. Chilander, Flektrochemiker, Chadottenbarg — Dr. J. W. Richards, Professor an der Lehigh-University, Bethlehem, Pa. — Dr. Ralott, Elektrochemiker, Hagen — Dr. Suga, M. Schlötter, Chemiker, Leipzig. — Titus Ulke, Elektrometallurg und Hilteningenieur, New York — M. v. Uslar, Dipl. - Hütteningenieur der Steinens & Halske A.-G., Berlin,

und anderer Fachgenossen

herausgegeben

von

Viktor Engelhardt,

Oberingenieur und Chefchemikei dei Siemens & Halske-A.-G., Berhi. Direktor der Gesellschaft für Elektrostahlanlagen in b II., Berlin-Nonnendamm Dozent an der Kgl. Technischen Hochschule, Bieslau.

XLI. Band.

Halle a. S.

Verlag von Withelm Knapp

1012

Monographien

angewandte Elektrochemie

unter Mitwirkung von

Dr. E. Abol, Privatdozent an der Technischen Buchschule, Wien - H. Becker, Elektrochomiker, Paris. - Anson G. Botts, blektrometallurg, Troy, N. Y - Dr. J. Billater, Wien. -- Geheimer Regiorangs-Rat Dr. W. Borchers, M. d. H., Professor an der Technischen Hochschule, Aachen. - J. Bronn, Chemiker, Rombach. - Geheimer Regierungs-Rat Dr. A. Classon, Professor an der Technischen Hochschule, Aathen. - Sh. Cowner-Coles, Elektrochemiker, London. - Dr. H. Danneel, Elektrochemiker, Genf. - W. Fleet, Ingenieur, Berlin. - Dr. J. Ephraim, Chemiker und Patentanwalt, Berlin. - Dr. G. Felivern, Oberingenieur und Chofchomiker der Siemens & Halske-A.-G., Berlin. -- Di. P. Ferr hland, Chemiker und Patentanwalt, Berlin. - A. J. Fitz-Gerald, Nlagdra-Falls, New York, -Die Rug. F. E. Gunther, Hitton-Ingenieur, Aarben - Dr F. Haber, Professor, Bosha - Dr. Ö. Hoonigschmid, Prag - Dr M. Huth, Chemiker der Stemens & Halske-A -G, Berlin. - J. B. C. Kershaw, F. I. C. Elektrochemiker, London. - Dr. M. Le Blane, Professor an der Universität Leipzig - Dr. R. Lorenz, Professor, Frankfint a M -Dr. R. Lucion, Diroktor von Solvay & Co., Brissel. - Dr. H. Mennicke, Hektrometallurg, Maunheim, - A. Min et, Paris, - Di. A. Miolati, Professor am Kgl italiemschen Gowerbonuseum, Turin. - A. Moret, Dozent an der technischen Hochschile, Moskau

Dr. B. Neumann, Professor an der Techn Hochschule, Darmstadt. Dr. K. Norden, Ingenfeur. Berlin. — H. Nissonson, Drekter bei der Aktien-Gesellschaft zu Stelberg und in Westfalen, Stelberg. — J. Nußbaum, Elektrochenuker, Wien. — Dr. W. Pallmaert, Professor an der Technischen Hochschule, Steckholm, — Dr. F. Petrock, Professor an der Königl. Bergakademie, Beilin. — Dr. W. Pfanhauser, Fabrikant, Leipzig. — R. Platval, Hütteningemeur, Paris. — Dr. P. Rehlander, Elektrochenuker, Chadottenbag. Dr. L. W. Richards, Professor an der Lebigh-University, Bethiehem, Pa. — Dr. Rolloff, Flektrochenuker, Hagen. — Dr. Sun. M. Schlätter, Chemiker, Leipzig. — Fritus Ulke, Elektrometallurg und Hütteningemeur, New York. — M. v. Uslar, Dipt. - Hütteningemeur der Siemens & Halsko-A.-G., Beilm,

und anderer Fachgenossen

herausgegeben

von

Viktor Engelhardt,

Oberingenieur und Chefchemiker der Siemens & Halske-A.-G, Berlin, Direktor der Gesellschaft für Elektrostahlanlagen in, b. II., Berlin-Nonnendamm Dozent an der Kgl. Technischen Hochschule, Breslau.

XLI. Band.

Halle a. S.

Veilag von Wilhelm Knapp

Die elektrolytische Alkalichloridzerlegung

mit starren Metallkathoden

von

Dr. Jean Billiter

Privatdozent an der Universität Wien

I. Teil

Mit 189 Abbildungen im Text

Halle a. S.
Veilag von Wilhelm Knapp
1912

1112.

Jan Mariting

- 660 - 297

Nos. m.t.

Vorwort.

Anfangs der 80 er Jahre wurde die technische Durchführbarkeit der elektrolytischen Alkalichloridzerlegung in Fachkreisen noch bezweifelt, die Versuche, die zu dieser Zeit bekannt wurden, lieferten keine Ergebnisse, welche dieser Ansicht widersprachen, aber wenige Jahre darauf anderte sich die Sachlage von Grund auf und am Ende der 80 er Jahre wurde bereits die "Elektron-Aktrengesellschaft" gegründet. Sie errichtete erst eine 400-pferdige Anlage in Griesheim, welche der industriellen Gewinnung von Chlorkalk und Ätzkali durch Elektrolyse von Alkalichloridlösungen diente und vergrößerte dieselbe, als sie zufriedenstellend arbeitete, auf ca. 2100 PS. Es folgte der Bau anderer entsprechender Anlagen, die schließlich insgesamt etwa 33 000 PS. verwendeten

Auch von englischer Seite nahm man anfangs der 90er Jahre die Losung dieser Frage in Angriff und auch hier wurden wichtige Verfahren ausgearbeitet, das Verfahren Le Sueurs und das Hargreaves-Bird-Verfahren.

Amerika blieb nun auch nicht zuruck und beteiligte sich an dem Wettstreit und heute stehen wohl etwa 70000 PS. im Dienste dei elektrolytischen Alkalichloridzerlegung (davon entfallen ca. 0000 PS auf Quecksilberverfahren).

Recht deutlich spiegelt sich das zunehmende Interesse der Industriellen für die Alkalichloridelektrolyse in der Zunahme der Patentanmeldungen wieder. So wurden im Jahre 1888 vier 1880 zwei, 1890 acht, 1801 zwolf, 1892 siebzehn und 1803 sechsunddreißig Britische Patente auf diesen Gegenstand eiteilt (dies mit Ausschluß der Patente, bei welchen Quecksilberkathoden verwendet werden). In den folgenden Jahren nimmt die Patentzahl wieder ab 1894 neunzehn, 1805 acht usf. und erst in alleiletzter Zeit macht sich wieder ein etwas gesteigertes Interesse bemerkbar.

Die rasche und bedeutende Ausbreitung dieses Zweiges der technischen Elektrochemie bekundet seine Wichtigkeit und so ist es nicht zu verwundern, daß sich erfinderische Geister aller Nationen an der Lösung der neu auftretenden Probleme und an der Ausgestaltung der Verfahren beteiligten. Die Zahl der Patente, die insgesamt auf derartige Vorschläge erteilt wurden, ist denn auch eine so große, daß eine Beschränkung notwendig erscheint, sollen diese Patente in einigermaßen übersichtlicher Form besprochen werden können. Da nun wohl alle wichtigeren Verfahren in einem der drei Länder: Deutschland, England und Vereinigte Staaten von Nordamerika zum Patente angemeldet worden sind, glaubte ich mich auf die Besprechung der Patente dieser drei Staaten beschränken zu dürfen.

Von vornherein wurden diejenigen Patente ausgeschieden, nach welchen flüssige Kathoden (also Quecksilberkathoden bei der Elektrolyse wäßtiger Lösungen, Bleikathoden bei der Schmelzflußclektrolyse) verwendet werden, weil diese bereits in einer Monographie von Lucion erschöpfend behandelt worden sind. Die übrigen Patente — rund 450 an der Zahl — habe ich hier möglichst vollständig zusammengestellt.

Von der Ansicht ausgehend, daß eine solche Patentzusammenstellung für den Piaktikei nur dann von Wert ist, wenn aus derselben ersichtlich gemacht wird, was eigentlich patentiert ist, habe ich von sämtlichen deutschen Patenten, welche Verfahren und Apparate betreffen, die Patentansprüche wörtlich zitieit. Und da sich das Interesse wohl besonders denjenigen Verfahren zuwendet, welche industriell verweitet worden sind, habe ich die Patente, welche letztere Verfahren betreffen, vollinhaltlich aufgenommen.

Um es auch denjenigen, welche diesem speziellen Zweige der Technik fernerstehen, zu erleichtern, eine Ansicht über den Wert der einzelnen Vorschläge zu gewinnen, habe ich bei jedem Patent in einer Diskussion die prägnantesten Vor- und Nachteile der vorgebrachten Vorschläge mit knappen Worten zu beleuchten versucht. Anßenstehende dürften daraus wohl auch einen Einblick gewinnen können, was technisch möglich und was technisch wichtig ist.

Die deutschen und die britischen Patente habe ich chronologisch in die Gruppen: Verfahren und Apparate, Diaphragmen, Elektroden (-konstruktionen, -materiale, -anschlüsse) geordnet. Die Patente der Vereinigten Staaten von Amerika sind alle in einer Gruppe in zeitlicher Aufeinanderfolge geordnet, doch habe ich es dabei zweckmäßig gefunden, bei diesen Patenten insofern von der streng chronologischen Gruppierung abzuschen, als ich verschiedene Patente eines und desselben Autors auf das erste unmittelbar folgen ließ (ohne Rücksicht auf das Datum der Erteilung). Da sich in Deutschland oder England patentierte Verfahren hier wiederfinden, da ferner die Patenterteilung in den Vereinigten Staaten manch-

mal erst viele Jahre nach der Anmeldung erfolgt, erschien mir diese abweichende Anordnung der amerikanischen Patente geboten

Damit die vorliegende Patentzusammenstellung auch als bequemes Nachschlagebuch benutzt werden kann, habe ich der Patentbesprechung ein Verzeichnis der Nummern der deutschen, britischen und amerikanischen Patente angeschlossen, die im Texte besprochen wurden, und terner ein alphabetisches Namenverzeichnis.

Eine kurze theoretische Darlegung der Grundzüge jeder rationellen elektrolytischen Alkalichloridzerlegung wurde als Einleitung vorausgeschickt, um bei der Beschreibung und Besprechung der Patente als bekannt vorausgesetzt werden zu können.

Die genauere Beschreibung industrieller Anlagen, welche zur elektrolytischen Alkalichloridzerlegung mit festen Metallkathoden dienen, wird in einem II. Bande erfolgen, der noch in diesem Jahre erscheinen wird.

Wien im Januar 1912.

zu sein.

Dr. Jean Billiter.

•			
	,		
		·	

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Einleitung , , , , ,	•
I. Deutsche Reichspatente	14
Verfahren und Apparate	14
Diaphragmen	
Elektrodenkonstruktionen	142
Elektrodenmateriale	144
II Britische Patente	148
Verfahren und Apparate . ,	148
Diaphragmen	205
Elektrodenkonstruktionen	210
Elektrodenmateriale	2 [.]
Elektrodenanschlüsse	216
III Amerikanische Patente	218
Verfahren, Apparate, Diaphragmen usw.	218
Patent-Nummern-Verzeichnis	260
I. Deutsche Reichspatente	266
II. Britische Patente	268
III. Amerikanische Patente	273
Alphabetisches Autoren-Verzeichnis	276
Dunckfehlerberschtigung	283



Einleitung.

Leitet man den elektrischen Strom durch die Lösung eines Alkalichlorides, so tritt Chlor an der Anode in Gasform und in gelöster Form als Hauptprodukt der Elektrolyse auf, während sich an der Kathode wahrscheinlich zunächst Alkalimetall resp. eine Legierung des Alkalimetalls mit dem Kathodenmetall bildet, die sich mit dem Lösungsmittel unter Wasserstoffentwicklung zu Ätznatron umsetzt.

Neben Chlor entwickeln sich an Platinanoden größere oder geringere Anteile von Sauerstoff, an Kohlenanoden entsprechende Mengen von Kohlensäure (meist neben etwas Sauerstoff), um so größere, je verdünnter die Salzlösung ist, welche man der Elektrolyse unterwirft.

Tabelle 1.
(Nach Messungen von Foerster.)

Konzentration des Elektrolyten an K Cl	Zur Sauerstoffentwicklung verwendele Prozente der Stromarbeit	Konzentration an freier Saure dicht unter der Anode
0,33 0,22 normal	6,3	0,01
0,48 — 0,13 ,	3,15	0,005
0,98 0,92 ,,	1,20	0,002 [
1,17 1,42 ,,	0,43	0,0014
1,96 1,92 "	0,20	0,0007
3,16 - 3,04 "	0,09	1000,0

Gleichzeitig erlangt die unmittelbare Anodenumgebung saure Reaktion und zwar ist diese um so starker, je verdünntere Salzlösung man verwendet.

Nach den Gleichungen:

bildet sich in unmittelbarer Anodenumgebung eben etwas unterchlorige Säure, deren Anionen ClO' unter Sauerstoffentwicklung anodisch entladen werden und es läßt sich nach den Prinzipien des _

Massenwirkungsgesetzes aus diesen Reaktionsgleichungen voraussehen, daß die Hypochloritbildung, also auch die Sauerstoffentladung mit abnehmender Cl'-Konzentration zunehmen muß, daß sie bei saurer Reaktion (größerei H'-Konzentration) des Anolyten geringer bleiben, durch Eintritt von OH'-Ionen (mit der eine starke Abnahme der H'-Konzentration verbunden ist) aber stark steigen muß.

Um die Elektrolyse mit guten Stromausbeuten durchführen zu können, muß man also vor allem darauf bedacht sein, das kathodisch gebildete Alkali von der Anode fernzuhalten. Dazu ist es in erster Linie erforderlich einer mechanischen Durchmengung des Anolyten mit dem Katholyten vorzubeugen, welche nur zu leicht durch die elektrolytisch entwickelten Gase herbeigeführt werden kann.

Man kann diesen Zweck erreichen, indem man z. B. den Anodenraum von dem Kathodenraum durch ein poröses Diaphragma abgrenzt, welches einen großen Diffusionswiderstand besitzt und die Flüssigkeitsströmungen in den einzelnen Elektrodenräumen lokalisiert. Natürlich wird man ein haltbares Diaphragma zu verwenden bestrebt sein, welches dem Strome trotz seines großen Dissusionswiderstandes möglichst guten Durchgang gewährt. Je feinporiger und gleichmäßiger die Diaphragmamasse ist, desto besser wird dieses Ziel erreicht. So war man denn in erster Linie bestrebt, Diaphragmen herzustellen, welche bei großer Feinporigkeit und Gleichmäßigkeit genügende Haltbarkeit besitzen. Die Lösung dieser Aufgabe war nicht leicht, aber sie gelang schließlich auf mehrere Arten. Damit war eine Möglichkeit gegeben, die Elektrolyse dauernd ohne allzugroße Stromverluste durchzuführen, wenn man sich auch noch damit begnügen mußte, ganz verdünnte Laugen zu gewinnen, denn die Sauerstoff- resp. die Kohlensäureentwicklung an der Anode und die prozentischen Stromverluste nahmen noch stark zu, wenn man die Laugenkonzentration im Katholyten ansteigen ließ. Folgende Versuchsreihe illustriert dies

Tabelle 2.

Zeit	Mittlere Stromausbeute in diesem Zeitabschnitt	g-Aquivalente in 100 ccm KCl KOH	
o — 2 Stunden	88,06	0,8382	0,0418
2 — 4 "	69,30	0,222	0,0751
4 6 "	66,50	0,2096	0,1071
6 — 8 "	58,02	0,2066	0,1331

¹⁾ Z f. anorgan. Chem XXIII, 193.

Nun kann man freilich etwas bessere Resultate erzielen, als diese Tabelle aufweist, man wird sich aber bei solcher Arbeitsweise immer damit begnügen müssen, 1-, höchstens 1,4-normale Laugen kathodisch zu gewinnen, wenn man mehr wie 75% Stromausbeute erzielen will.

Die Ursache dieser Stromverluste ist darin zu erblicken, daß das Kathodenprodukt sich an der Stromleitung beteiligt. Es werden nämlich an der Kathode entstandene OH'-Ionen in den Anodenraum elektrisch überführt, dabei geht Kathodenprodukt verloren und die anodische Sauerstoffentwicklung resp. die Kohlensäurebildung und der Anodenaufbrauch wird befördert.

Diese Stromverluste können verringert werden:

- 1. wenn man dafür sorgt, daß die Chloridkonzentration stets eine hohe bleibt;
- 2. wenn man die Elektrolyse bei höherer Temperatur vornimmt;
- 3. wenn man das Andringen der OH'-Ionen an die Anode durch eine entgegengerichtete Flüssigkeitsströmung erschweit;
 - 4. die Alkalikonzentration nicht zu hoch steigen laßt;
- 5. das Kathodenprodukt möglichst schnell und möglichst vollständig aus dem Bereiche der Stromlinien entfernt,
- 6. wenn man an dei Kathode Alkali-Amalgam herstellt und dieses erst außerhalb der Zelle durch Wechselwirkung mit Wasser in Atzalkali umsetzt,
- 7. durch Verwendung eines Diaphragmas, welches den OH-Ionen keinen Durchtritt gewährt.
- ad 1. Die elektrische Stromleitung besteht darin, daß elektrische Massen durch den Querschnitt der Strombahn treten. Die Stromintensität wird durch die Größe der elektrischen Massen dargestellt, welche in der Zeiteinheit durch den Einheitsquerschnitt fließen. Bei der elektrolytischen Stromleitung sind es die mit elektrischer Masse behafteten Ionen, welche dem Potentialabfalle folgend durch den Flüssigkeitsquerschnitt bewegt werden, alle Anionen zur Anode, alle Kationen zur Kathode. Die Beweglichkeit (Wanderungsgeschwindigkeit) der einzelnen Ionen ist verschieden groß, sie steigt mit steigender Temperatur, der Temperaturkoeffizient dieser Steigerung ist aber für verschiedene Ionen verschieden groß. Die Geschwindigkeit aller Ionen ist cet. par. aber der Größe des Potentialabfalles im Elektrolyten direkt proportional.

Es ist evident, daß die Zahl der (einwertigen) Ionen, welche in der Zeiteinheit durch den Einheitsquerschnitt wandern, bei konstanter Stromdichte (Stromstärke pro Einheitsquerschnitt der Strombahn) immer dieselbe bleibt, wie groß auch die Zahl der Ionen sein möge, daß aber die Geschwindigkeit, mit welcher die einzelnen Ionen sich bewegen, um so geringer, der Potentialabfall pro Längeneinheit des Stromweges um so kleiner bleibt, je größer die Ionenzahl cet, par, ist.

Die Erhöhung der Chloridkonzentration hat also zur Folge:

- a) den Potentialabfall (also auch den Spannungsverbrauch) und die Geschwindigkeit der Ionen bei gleicher Stromdichte zu verringern;
- b) den Anteil, welchen die OH'-Ionen an der Stromleitung nehmen, prozentisch herabzusetzen.

Da nämlich alle Ionen der elektrizitättreibenden Kraft folgen, ist der Anteil, den die einzelnen Ionen an der Stromleitung nehmen, proportional ihrer Zahl (Konzentration e) und ihrer Beweglichkeit (die Beweglichkeit v des OH'-Ions ist bei Zimmertemperatur etwa dreimal so groß wie die des Cl'-Ions). Das Verhältnis, in welchem die einzelnen Anionen v, 2 usw. zur Anode vorschreiten, entspricht also den Verhältnissen: $e_1v_1 \cdot e_2v_2$ usw.;

c) die ClO'-Bildung durch die zwei erwähnten Umstände in der Anodenumgebung zu erschweren.

Die Aufrechterhaltung hoher Chloridkonzentrationen (wenigstens in weiterer Anodenumgebung) bildet darum aus mehreren Gründen eine außerordentlich wichtige Bedingung für den Erfolg der Elektrolyse.

- ad 2. Wie eingangs eiwähnt, wird die Ionenbeweglichkeit (also auch die Leitfähigkeit) durch Temperatursteigerung erhöht, hierdurch wird abermals der Spannungsverbrauch verringert. Da aber die Beweglichkeit der Cl'-Ionen bei steigender Temperatur schneller zunimmt wie diejenige der OH'-Ionen, wird auch der Anteil, den letztere an der Stromleitung nehmen, abermals verringert. Zudem wächst die Löslichkeit der Alkalichloride (besonders von KCl) mit steigender Temperatur an, so daß man auch das Konzentrationsverhältnis der Cl'- zu dem der OH'-Ionen günstiger gestalten kann wie bei Zimmertemperatur.
- ad 3. Unter dem Potentialgradienten von 0,1 Volt pro Zentimeter erlangen die Chlorionen bei Zimmertemperatur eine Geschwindigkeit von 0,00067 mm, die OH'-Ionen eine solche von 0,0018 mm pro Sekunde. Pro Stunde legen die Chlorionen also einen Weg von 2,412, die OH'-Ionen einen solchen von 6,48 mm zurück.

Durch sources and Keelisalz sung fließt, bei diesem Potentialgradienter. Zurgertemperature ein Strom von rund 2 Ampère pro 1 qdm Lösungsquerschnitt. Ein solcher Strom kann in der Stunde 3 g NaOH abscheiden, welche aus ca. 4,4 g NaCl entstehen. Geht man von 27 volumproz. Kochsalzlösung aus, so ist die erforderliche Salzmenge in rund 16,3 ccm der Lösung enthalten. Um das elektrolytisch zerlegte Salz nachzuliefern, müssen also mindestens 16,3 ccm Salzlösung pro Stunde durch 1 qdm Querschnitt fließen, die Strömungsgeschwindigkeit beträgt somit 1,6 mm pro Stunde, sie ist also viel kleiner als die Geschwindigkeit der OH'-Ionen (6,48 mm).

Man sieht also, daß es zwar nicht möglich ist, gute Stromausbeuten bei völliger Erschöpfung der Salzlösung zu erzielen, wenn man auch die letztere den OH'-Ionen entgegenführt, daß es aber möglich sein muß, die Stromverluste theoretisch auf o herabzudrücken, wenn man die Lösung den OH'-Ionen entgegen mit einer Geschwindigkeit von mindestens 6,48 mm pro Stunde führt, unter den herangezogenen Versuchsbedingungen also rund das vierfache Volum der zur bloßen Nachsättigung erforderlichen Minimalmenge 27 proz. Kochsalzlösung durch den Ouerschnitt von ı qdm fließen läßt und also tund 4,6 proz. Ätznationlösung neben ca. 20,3 % unzersetzten Chlorids zu gewinnen sucht.1

Nun schiebt die nachrückende Lösung die Lauge fieilich auf keinen Fall ganz glatt vor sich her, sie vermischt sich immer etwas mit ihr. Die praktisch erzielbaren Stromausbeuten stehen deshalb hinter diesem Grenzweite etwas zinuck, sie nähein sich ihnen um so mehr, je ruhiger die Flüssigkeiten sich verdrängen, je vollständiger Schlieren- und Wirbelbildungen ausgeschlossen werden, je kurzer auch die Berührung der Schichten währt usw. Die eizielten Resultate werden also durch die größere oder geringere Zweckmaßigkeit der Anordnung beeinflußt, die mechanische Vermengung kann durch ein Diaphragma verhutet werden, doch ist die Anwendung eines solchen bei horizontaler Anordnung über-

In obiger roher Überschlagsrechnung sind die Anderungen der Chloridkonzentrationen, die infolge der Verarmung des Anolyten, der Überführung

und der Verdampfung auftreten, unberücksichtigt geblieben.

¹⁾ Dadurch, daß man salzaimere Losungen zur Speisung verwendet, kann man das Konzentrationsverhältnis von NaOH zu NaCl in der Kathodenlosung (bei gleicher Ausbeute) nicht verbessern (wie das wohl von mehreren Erfindern vermutet wurde), denn mit dem Salzgehalt der Losung sinkt auch ihre Leitsahigkeit. Bei gleichem Potentialgradienten erzielt man kleinere Stromdichten, also niedrigere Alkalıkonzentrationen, und die Arbeitsbedingungen sind nach Seite 4 in verdünnteren Lösungen ungünstiger.

flüssig. Das Alkali wird um so leichter von der Anode ferngehalten, je größer der Weg ist, den die Ionen von der Kathode bis zur Anode zurücklegen, der Spannungsbedarf steigt aber cet. par. mit der Länge dieses Weges.

Im übrigen werden die Arbeitsverhältnisse, wie früher gezeigt wurde, günstiger, wenn man hohe Chloridkonzentrationen und erhöhte Temperatur heistellt.

Der Anolyt führt etwas gelöstes Chlor und unterchlorige Säure mit sich, in Wechselwirkung mit dem kathodischen Alkali bildet sich Hypochlorit, das an der Kathode reduziert wird. Kohn und O'Brlen¹ bestimmten den Löslichkeitskoessizienten des Chlors in gesättigter Kochsalzlösung bei verschiedener Temperatur und sanden:

Tabelle 3.

Temperatur	Löslichkeitskoeffizient (reduziert auf 6° und 760 mm)
14.50	0,3607
14.5° 29°	0,3125
6o º	0,1332
820	0,0586

Die Löslichkeit nimmt, wie dies bei Gasen die Regel ist, mit steigender Temperatur schnell ab, die Löslichkeit in gesättigter Kochsalzlösung ist etwa sechsmal kleiner wie in Wasser und so nieder, daß die Stromarbeit, welche auf Reduktion verwendet wird, prozentisch, zumal bei erhöhter Temperatur, äußerst gering bleibt.

Die Führung des Elektrolyten im Gegenstiom zu den OH'lonen vom Anodenraum in den Kathodenraum, bildet denn auch
bei der Chloridelektrolyse mit sesten Metallkathoden eine äußerst
wichtige Arbeitsbedingung, welche von allen moderneren Versahren beobachtet wird und die die Gewinnung konzentrierterer
Ätzalkalilösungen mit hohen Stromausbeuten ermöglicht.

ad 4. Es wurde bereits angeführt, daß der Anteil, welchen die einzelnen Ionenarten an der Stromleitung nehmen, ihrer Konzentration cet. par. proportional ist, es ist somit evident, daß die Stromausbeute, mit steigender Alkalikonzentration im Kathodeniaum, abnimmt. Würde man sich damit begnügen, außerst verdünnte Laugen zu gewinnen, so wäre es unschwer, die Chloralkalielektrolyse mit guter Stromausbeute durchzuführen; die Eindampfkosten der verdünnten Laugen waren aber sehr hohe, deshalb

¹⁾ Journ. of the Amer. Chem. Soc. 1899.

muß man aus wirtschaftlichen Gründen die Gewinnung konzentrieterer Laugen anstreben. Die Höhe der mit guter Stromausbeute erzielbaren Alkalikonzentration ist nach Vorstehendem von den Arbeitsbedingungen, der Zellenkonstruktion usw. abhängig. Läßt man die Lösung während der Elektrolyse nicht zirkulieren, so fällt die Ausbeute selbst unter sonst günstigen Bedingungen (hohe Chlorid-konzentration, hohe Temperatur, feinporiges Diaphragma) unter 80 %, wenn die Konzentration der Ätzalkalis in der Kathodenlauge höher wie 1,2—1,4-normal steigt (vgl. Tab. 2 Seite 2).

ad 5. Die bei gleicher Stromausbeute erzielbare Alkalikonzentration kann erhöht werden, wenn man das Kathodenprodukt
schnell aus dem Bereiche der Stromlinien entfernt. Wäre es möglich, das Atzalkali im Momente seiner Bildung quantitativ zu entfernen, so könnte die Elektrolyse ohne weiteres mit quantitativer
Stromausbeute durchgeführt werden, gelingt es aber auch nur einen
Teil davon aus dem Stromkreise zu entfernen, so wird die bei
gleicher Stromausbeute erzielbare Laugenkonzentration entsprechend
gesteigert.

Auch diese Arbeitsbedingung wird in verschiedenen Anordnungen mit gutem Erfolge eingehalten

- ad 6. Alkahamalgam wird bei der Elektrolyse mit flüssigen Kathodenmetallen als Zwischenprodukt gebildet. Als Kathode dient Quecksilbei in wässinger Lösung, geschmolzenes Blei bei der Schmelzflußelektrolyse. Die betreffenden Verfahren fallen aber nicht in den Rahmen dieser Monographie, sie sind bereits im Band XXIII der Monographien behandelt worden
- ad 7. Die technische Lösung des außerst verlockenden Problems, ein solches Diaphragma von auswählender Durchlassigkeit herzustellen, ist leider bisher nicht gelungen

Elektrodenmateriale.

Als Anoden kamen lange Zeit hindurch nur Platin und Kohle bezw. Graphit in Betracht, seit einigen Jahren werden aber auch widerstandsfähige Elektroden aus geschmolzenem Eisenoxyd hergestellt.

Die Widerstandsfähigkeit der Platin-Elektroden wird durch Iridiumzusatz erhöht (ca. 10%), Ruthenium ist möglichst zu entfernen, da es die Legierung brüchig macht.

Die Haltbarkeit, welche verschiedene Elektrodenkohlensorten als Anoden bei der Alkalichloridelektrolyse aufweisen, wird durch nachstehende Meßreihe (s. Tab. 4) illustriert.

Die Haltbarkeit der Kohlen läßt sich durch kein äußeres Kennzeichen feststellen, die höchste Haltbarkeit besitzt der künstliche Graphit Achesons.

Die Haltbarkeit der Eisenoxydelektroden soll eine vorzügliche sein, ihre Lebensdauer soll mehrere Jahre erreichen.

Tabelle 4.

Die Elektrolyse wurde in 250 ccm einer Lösung von 50 g NaCl und 0,5 g K₂CrO₁ durchgeführt. Die Anoden hatten 7 × 4,5 cm Fläche und wurden zwischen zwei gleich großen Kathoden angeordnet, die Stromstärke betrug 2,1 Ampère, die Stromdichte also rund 3333 Ampère p10 qm.

2,1 militare, are attended to the 1333 military of the same						
Kohlensorte	Poren- volumen in º/o	Aschen- gehalt	% Anteile anodischer Arbeit zur Zerstörung der Kohle	Gewicht nach I sendung Ampere bei (durch Oxydation	Durch- von 370 stunden	
1. Acheson-Graphit	22,9	0,8	7,5	_	_	
2. Graphit von Le Carbone-Paris	23,2	3,0	16		~	
3. Retortenkohle, sehr dicht, von blättrigem Gefüge	11,2	0,4	12	7,3	3,7	
4. Retortenkohle, dicht. feinkörnig	12,6	2,3	24	10,4	3,4	
5. Künstliche Kohle von Haas-Oettel, weich und dicht	22,2	1,8	20		_	
6. Kronen · Kohle von Conradty, sehrfein- körnig, hart	21,1	2,3	27	13,0	10,6	
			1	.310	,,	
schi hait ,		6,1	31		_	
7. Kohle von Dr. Lessing, seht hart weich und feicht zu	22,5	1,1	37	16,0	5,0	
bearbeiten	27,8	4,2	į 4r	16,1	32,5	

Die Haltbarkeit der Platinelektroden ist von Haber und Grinberg¹, feiner von Denso², untersucht worden. Platinelektroden mit ca. 10% Iridiumgehalt haben sich als sehr widerstandsfähig erwiesen.

¹⁾ Z. f. anorgan. Chem. XVI, 16, 221, 344, 346 (1898)

²⁾ Z. f. Elektrochem. VIII, 149 (1902).

Elektrolytische Sauerstoffentwicklung an Platin- und Eisenoxydelektroden wirkt auf das Elektrodenmaterial nicht ein, sie ist nur ein Zeichen für anodischen Stromverlust. Kohlenanoden werden vom elektrolytischen Sauerstoff unter Kohlensäurebildung (sie erfolgt

 $(-1)^{n} (1)^{n} (1)$

nur in der Wärme nahezu quantitativ) verzehrt.

r Volumen CO₂ entsteht aus i Volumen O₂: Letzteres verbraucht bei seiner Abscheidung dieselbe Strommenge, wie die Entwicklung von 2 Volumen Cl₂. Die zur Sauerstoff- und Kohlensäurebildung unnütz aufgewandte prozentische Stromarbeit, also der prozentische anodische Stromverlust V beträgt demnach, wenn sich das (luftfreie) Anodengas aus $x^0/_0$ Cl₂, $y^0/_0$ CO₂ und $x^0/_0$ O₂ zusammensetzt (CO kommt nur in Spuren vor und kann vernachlässigt werden): $T = \frac{100 \ 2 \ (y+z)}{x+2 \ (y+z)}$

die prozentische anodische Stromausbeute Q beträgt demnach:

$$Q = 100 - \Gamma = 100 \left[1 - \frac{2(y+x)}{x+2(y+x)} \right]$$

Die Analyse des Anodengases gibt also Zahlen an die Hand, welche zur annähernden Beiechnung der anodischen Stromausbeute (unter Vernachlässigung der in Lösung foitgeführten Mengen Chlor und CO₂) dienen können. Die Beiechnung wird aber ganz ungenau, wenn die Anodenlösung stark alkalisch reagiert

Immethin gibt die Analyse des Anodengases, trotz ihrer Ungenauigkeit, ein Mittel an die Hand, sich tasch über die ungefahre Höhe der Stromausbeute zu orientieren, um den Gang des Bettiebes zu kontrollieren.

Auf Grund von Untersuchungen, die in meinem Laboratorium ausgeführt wurden, bestimmt man den CO₂-Gehalt im Chlor am besten derart, daß man eine Bürette von 50 ccm Inhalt, die oben und unten mit Dreiweghähnen versehen ist, bei Atmospharendruck mit dem zu prüfenden Gase fullt und in diesem Gase erst das Chlor durch 1,5 ccm nahezu gesattigter Jodkaliumlosung absorbiert. Durch Öffnen des unteren Hahnes laßt man nach erfolgter Absorption Quecksilber in die Burette eintreten und bestimmt die Prozente Chlor. Im Gasreste absorbiert man dann CO₂ durch konzentrierte Atznatronlösung und bestimmt im noch verbleibenden Gase O₂ durch Verbreinnung mit Wasserstoff oder durch Absorption über Pyrogallussäurelösung. (Aus der Menge etwa verbleibenden Stickstoffes erfährt man die Menge beigemengter Luft.)¹

t) Für genaue Bestimmungen kann man noch eine Korrektur wegen der Löslichkeit von CO₂ in der KJ-Lösung anbringen.

Der CO₂-Gehalt des Anodengases steigt cet, par. mit zunehmender Temperatur und mit sinkender anodischer Stromdichte.

Technische Zersetzungsspannung und Spannungsverbrauch.

Verwendet man Kohle als Anoden-, Eisen als Kathoden-material, so berechnet sich die Zersetzungsspannung des Chlorids in gesättigter Kochsalzlösung aus den Einzelpotentialen (Chlorgas-elektrode in Chloridlösung, Wasserstoffelektrode in alkalischer Lösung) unter der Annahme, daß die Kathode von 1-normaler Alkalilösung bespült wird: 1,28+0,82 = 2,10 Volt. Rechnet man noch rund 0,2 Volt für die Überspannung an der Kathode hinzu, so ergibt sich 2,3 Volt als Zersetzungsspannung.

Nach der (unexakten) Thomsonschen Regel berechnet sich aus den Wärmetönungen:

NaCl = Na+Cl -
$$06,4$$
 Cal.
Na+aqu = NaOH, aqu+H + $43,4$...
NaCl \rightarrow NaOH, aqu+Cl+II - $53,0$ Cal.

die Zersetzungsspannung für Kochsalz

$$e = \frac{53}{2311} = 2,293$$
 Volt

resp. aus den Warmetönungen

KCl = K+Cl
$$\frac{\text{bei } 3^{\circ}\text{C}}{-105,6}$$
 Cal. $\frac{-104,3}{\text{Cal.}}$ Cal. K+aqu = KOH, aqu +11 $\frac{1}{2}$ + $\frac{18,1}{2}$, $\frac{1}{2}$ + $\frac{1}{2}$ Cal. entspr. 2,488 Volt 2,432 Volt

der Zersetzungsspannung für KCl.

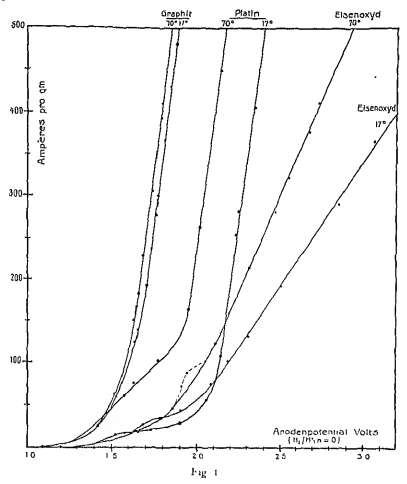
An Kohlenlektroden entwickelt sich Chlor ohne Überspannung an Platinelektroden steigt die Stromintensität bei Überschreitung der Zersetzungsspannung im ersten Momente schnell, dann lang samer und bei höheren Potentialen abermals etwas schneller, de Widerstand der Elektrode spielt bei Verwendung zu dünner Draht netzanoden eine gewisse Rolle. Die Überspannung sowohl, wie der Widerstand in der Elektrode sind aber bei Eisenoxydelektroder am größten. Die nebenstehende Fig. 1 läßt dies deutlich erkennen

Die Zersetzungsspannung sinkt ein wenig bei steigender Tem peratur, ihre Erniedrigung ist zum guten Teile auch durch die be

. [[' ----

steigender Temperatur abnehmende Überspannung am Eisen (resp. auch an Anoden aus Platin oder Eisenoxyd) bedingt.

Wegen zunehmender Leitfähigkeit der Lösung fällt die Spannung bei gleichbleibender Stromdichte aber rapid mit steigender Temperatur.



Diese Änderung laßt sich auch bei Verwendung poröser Diaphragmen ziemlich genau nach der einfachen Formel

$$(E_t - e_t) \cdot (E_{t1} - e_{t1}) = K_{t1} \colon K_t$$

berechnen. Hierin bedeuten E_t und E_{t1} die Badspannungen bei den Temperaturen t und t_1 ; e_t und e_{t1} die Zersetzungsspannungen, K_b K_{t1} die Leitfähigkeit bei t und t_1 Grad

Im Temperaturintervall von o bis 40 Grad kann das Leitvermögen nach Kohlrausch durch die Gleichung:

$$K_t = K_o(\tau + ct + c_1t^2)$$

dargestellt werden, die Konstanten sind:

Tabelle 5.

Na Cl Konz.	К	c	o'	
20 24	0,1255 0,1320	0,0293 0,0314	0,000101 0,000104	
KC1 20	0,1898	0,0222	0,000033	

Im Temperaturintervall von 60 – 80 Grad sind die Konstanteinach meinen Messungen:

	Na Cl Konz. in %	K	C	$\epsilon_{\mathfrak{t}}$
	20	0, 1255	0,0298	0,000100
	KCl Konz. in %			
٠	30	0,2770	0,0203	0,000019

Es berechnen sich sonach für 20 proz. Kochsalzlösung die Leit fähigkeiten:

Tabelle 6.

rapelle o.				
Temperatur	Leitfähigkeit (in reziproken Ohms)			
00	0,1255			
I 2 ⁽¹⁾	0,1714			
15°	0,1835			
300	0,2472			
45 °	0,3166			
70 ⁰	0,3576			
85 °	0,4256			
30 proz. KCl-Lösung				
33 ⁿ	0,500			
710	0,7471			

und für

Der Spannungsverbrauch einer Zelle ist eine Funktion d Länge und des Querschnittes der Strombahn. Bei konstante Querschnitt beträgt die Spannungsdifferenz pro 10 mm Strombah

Tabelle 7.

	Stromdichte Ampere pro qm	Temperatur	Spannungsdifferenz Volt
ı. Na Cl	500	85 °	0,088
Į.	400	ח	0,071
-	500	70°	0,106
ļ	400	"	0,084
2. KCl	500	7 I ⁰	0,067
	400	n	0,054
	500	85°	0,062
1	400	я	0,0496

In guten Diaphragmen wird der Querschnitt der Strombahnen ca. 10 bis höchstens 20 mal verengt. Der Spannungsabfall im Diaphragma ist der Größe dieser Verengerung proportional (wenn die Porosität eine gleichmäßige ist).

I. Deutsche Reichspatente

(nach Nummern geordnet).

 D. R. P. Nr. 10039. Th. Wastchuk und N. Glouchoff in Moskau, Verfahren zur Darstellung der kaustischen Alkalien auf elektrolytischem Wege. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 2. Dezember 1879 ab.

Patentanspruch: Ein Verfahren zur Darstellung von Ätznatron und anderen Alkalien, sowie der korrespondierenden Salze auf elektrolytischem Wege, insbesondere bei diesem Verfahren die Vorrichtung zum Ausscheiden der die Polarisation der Elektroden begünstigenden Gase und zur Ausnutzung der letzteren in Gasbatterien, wesentlich wie beschrieben.

Beschreibung: Eine mit Kochsalzlösung beschickte Zelle wird durch ein vertikales Diaphragma in zwei Räume geteilt. In dem einen wird die Anode (aus Platin oder Kohle), in dem andern die Kathode (Eisen) angeordnet. Bei Stromdurchgang wird sauerstoffhaltiges Chlor (neben etwas Salzsäure) an der Anode, Atzalkali neben Wasserstoff an der Kathode gebildet. Das Kathodenprodukt wird durch frische Speiselösung, die von unten zufließt, verdrängt, dabei gleichen sich Verarmungen an Salz (und Polarisation) aus. Das Kathodenprodukt wird getrennt aufgefangen, die anodisch gebildete Salzsäure soll mit Wasser absorbiert werden (!). Die anodisch und kathodisch gebildeten Gase (sauerstoffhaltiges Chlor bezw. Wasserstoff) werden getrennt aufgefangen und sollen zur Zusammensetzung einer Gasbatterie (Chlorknallgas bezw. Knallgaskette) dienen, welche Strom für eine Elektrolyse zweiter Ordnung liefert.

Ausübung unbekannt.

Diskussion: Der Gedanke, Anoden- und Kathodengas zur Speisung einer Gaskette zu verwenden, ist prinzipiell richtig, technisch aber undurchführbar, der innere Widerstand und der Herstellungspreis von Gasketten ist zu hoch, Gaselektroden sind wegen ihrer Eigenschaft, sich sofort zu polarisieren, für eine nutzbare Stromerzeugung ungeeignet. Bei der Stromerzeugung würde (billige) Salzsäure aus (teurerem) Chlor gebildet werden usw., eine solche Stromerzeugung wäre deshalb unrentabel.

D. R. P. Nr. 16126. Ausgegeben den 12. November 1881.
 Leonhard Wollheim in Wien. Verfahren zur Gewinnung von reinen Ätzalkalien mittels Elektrolyse. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 13. April 1881 ab.

Patentanspruch: Das beschriebene Verfahren, mittels Elektrolyse ein reines Ätzalkali aus einer entsprechenden Salzlösung oder einem Gemenge solcher Salzlösungen unmittelbar zu gewinnen unter Benutzung einer Ätzalkalilösung am negativen Pol, welche mit der zu erzeugenden identisch ist.

Beschreibung: Die Zellenkonstruktion weist nichts Bemerkensweites auf, Anoden- und Kathodenraum besitzen je einen Zu- und Abfluß und werden durch ein Diaphragma getrennt, der Kathodenraum wird von Haus aus mit Ätzalkali beschickt. Elektrolysiert man Carnallit, so soll "bei nicht zu starkem Strom" nur Kali in den Kathodenraum überführt werden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Das eigentliche Problem, die Trennung der Produkte durchzuführen und ein geeignetes Diaphragma herzustellen, wird nicht angeschnitten. Daß, bei abgestufter Spannung, nur die elektropositivsten Bestandteile zur Kathode überführt werden, ist unrichtig. Alle Kationen wandern gegen die Kathode, bei abgestuftem Kathodenpotential gelangen daselbst erst die edleren (elektronegativeren), dann, bei steigender Spannung, die unedleren (elektropositiveren) Ionen zur Entladung und Abscheidung. Die Mg-Ionen können freilich vom Kathodenraum ferngehalten werden, weil sie sich als unlösliches Hydrat im Diaphragma oder in dessen Nahe abscheiden.

3 D. R. P. Ni 30222. Ausgegeben den 10 Jan 1885 Dr. C. Hoepfner in Beilin. Neuerungen in der Elektrolyse von Halogensalzen der Leicht- und Schwermetalle. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 8. April 1884 ab

Patentansprüche: 1. Bei der elektrolytischen Behandlung von Chloriden der Leicht- und Schweimetalle bezw. anderen Halogensalzen derselben die Anwendung depolarisierender Substanzen in fester oder Hissiger Form an der Kathode, um die Bildung freien Wasserstoffes zu verhindern.

2. Bei der elektrolytischen Behandlung von Halogensalzen die Verwendung depolarisierender Substanzen an der Kathode in Verbindung mit einer Zirkulation des Elektrolytes an der Anode.

I. Deutsche Reichspatente

(nach Nummern geordnet).

 D. R. P. Nr. 10039. Th. Wastchuk und N. Glouchoff in Moskau. Verfahren zur Darstellung der kaustischen Alkalien auf elektrolytischem Wege. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 2. Dezember 1879 ab.

Patentanspruch: Ein Verfahren zur Darstellung von Ätznatron und anderen Alkalien, sowie der korrespondierenden Salze auf elektrolytischem Wege, insbesondere bei diesem Verfahren die Vorrichtung zum Ausscheiden der die Polarisation der Elektroden begünstigenden Gase und zur Ausnutzung der letzteren in Gasbatterien, wesentlich wie beschrieben.

Beschreibung: Eine mit Kochsalzlösung beschickte Zelle wird durch ein vertikales Diaphragma in zwei Räume geteilt. In dem einen wird die Anode (aus Platin oder Kohle), in dem andern die Kathode (Eisen) angeordnet. Bei Stromdurchgang wird sauerstoffhaltiges Chlor (neben etwas Salzsäure) an der Anode, Ätzalkalineben Wasserstoff an der Kathode gebildet. Das Kathodenprodukt wird durch frische Speiselösung, die von unten zufließt, verdrängt, dabei gleichen sich Verarmungen an Salz (und Polarisation) aus. Das Kathodenprodukt wird getrennt aufgefangen, die anodisch gebildete Salzsäure soll mit Wasser absorbiert werden (!). Die anodisch und kathodisch gebildeten Gase (sauerstoffhaltiges Chlor bezw. Wasserstoff) werden getrennt aufgefangen und sollen zur Zusammensetzung einer Gasbatterie (Chlorknallgas bezw. Knallgaskette) dienen, welche Strom für eine Elektrolyse zweiter Ordnung liefert.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Der Gedanke, Anoden- und Kathodengas zur Speisung einer Gaskette zu verwenden, ist prinzipiell richtig, technisch aber undurchführbar, der innere Widerstand und der Herstellungspreis von Gasketten ist zu hoch, Gaselektroden sind wegen ihrer Eigenschaft, sich sofort zu polarisieren, für eine nutzbare Stromerzeugung ungeeignet. Bei der Stromerzeugung würde (billige) Salzsäure aus (teurerem) Chlor gebildet werden usw., eine solche Stromerzeugung wäre deshalb unrentabel.

2. D. R. P. Nr. 16126. Ausgegeben den 12. November 1881. Leonhard Wollheim in Wien. Verfahren zur Gewinnung von reinen Ätzalkalien mittels Elektrolyse. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 13. April 1881 ab.

Patentanspruch: Das beschriebene Verfahren, mittels Elektrolyse ein reines Ätzalkali aus einer entsprechenden Salzlösung oder einem Gemenge solcher Salzlösungen unmittelbar zu gewinnen unter Benutzung einer Ätzalkalilösung am negativen Pol, welche mit der zu erzeugenden identisch ist.

Beschreibung: Die Zellenkonstruktion weist nichts Bemerkenswertes auf, Anoden- und Kathodenraum besitzen je einen Zu- und Abfluß und werden durch ein Diaphragma getrennt, der Kathodenraum wird von Haus aus mit Atzalkali beschickt. Elektrolysiert man Carnallit, so soll "bei nicht zu starkem Strom" nur Kali in den Kathodenraum überführt werden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Das eigentliche Problem, die Tiennung der Produkte durchzuführen und ein geeignetes Diaphragma heizustellen, wird nicht angeschnitten. Daß, bei abgestufter Spannung, nur die elektropositivsten Bestandteile zur Kathode überführt werden, ist unrichtig. Alle Kationen wandern gegen die Kathode, bei abgestuftem Kathodenpotential gelangen daselbst eist die edleren (elektropositiveren), dann, bei steigender Spannung, die unedleren (elektropositiveren) Ionen zur Entladung und Abscheidung. Die Mg-Ionen können freilich vom Kathodenraum ferngehalten werden, weil sie sich als unlösliches Hydrat im Diaphragma oder in dessen Nahe abscheiden

3. D.R.P. Ni. 30222. Ausgegeben den 10 Jan 1885. Dr. C. Hoepfier in Beilin. Neuerungen in der Elektrolyse von Halogensalzen der Leicht- und Schweimetalle. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 8. April 1884 ab

Patentansprüche: I Bei der elektrolytischen Behandlung von Chloriden der Leicht- und Schwermetalle bezw. anderen Halogensalzen derselben die Anwendung depolarisierender Substanzen in fester oder Hüssiger Form an der Kathode, um die Bildung freien Wasserstoffes zu verhindern.

2. Bei der elektrolytischen Behandlung von Halogensalzen die Verwendung depolarisierender Substanzen an der Kathode in Verbindung mit einer Zirkulation des Elektrolytes an der Anode. 3. Das Verfahren der direkten Gewinnung der Halogene und

von Verbindungen derselben, besonders Chlor, chlorhaltiger Flüssigkeiten, Perchloriden, wie Eisenchlorid, Chlorsauerstoffsalzen und organischen Chloriden durch Elektrolyse von Kochsalz und anderen Halogensalzen unter Anwendung depolarisierender Substanzen an der Kathode und eventuell Zirkulation des Elektrolytes der Anode.

- 4. Anwendung der elektrolytischen Halogendarstellung zur Extraktion von edlen Metallen und Halbmetallen unter Benutzung einer die Polarisation verringernden Zirkulation des Elektrolytes an der Anode.
- 5. Das Verfahren der direkten Gewinnung von Oxydhydraten und Sulfhydraten und deren Salzen durch Elektrolyse von Kochsalz und anderen Halogensalzen unter Verwendung depolarisierender Substanzen an der Kathode.

Beschreibung: Die Elektroden werden vorzugsweise in verschiedener Höhe angeordnet, bei der Chloridelektrolyse die Anode oberhalb der Kathode in einem umgekehrten Trichter oder einer Glocke, die unten durcheine oder durch zwei Membranen abgeschlossen wird. Die Lösungen zirkulieren getrennt, der Zwischenraum zwischen den zwei Membranen wird häufig mit frischer Lösung beschickt,

Die kathodische Polarisation soll durch feste oder flüssige Depolarisatoren (Bleisuperoxyd, Mennige, Oxyde des Eisens oder Mangans usw.) beseitigt werden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Bei völliger Depolarisation wurde an der Kathode kein Gas entwickelt werden, es wäre deshalb überflüssig, die Anodenglocke durch ein Diaphragma abzuschließen. Anolyt und Katholyt würden sich ruhig übereinanderschichten (der Zufluß hätte allerdings dann richtigerweise von oben zu erfolgen). Ein solches Verfahren hätte aber nur dann auf Erfolg zu rechnen, wenn der Depolarisator leicht kontinuierlich zugeführt, der verbrauchte (reduzierte) Depolarisator leicht abgeführt und regeneriert (oxydiert) werden könnte (was hier offenbar nicht der Fall war) und sich ohne werteres vom Kathodenprodukt trennen ließe.

Ein solches Verfahren würde große Vorteile aufweisen, man wurde die Kathodenspannung durch den Depolarisator herabsetzen und könnte die Elektroden übereinander anordnen, ohne sie durch ein Diaphragma zu trennen. Leider hat es sich bisher als undurchführbar erwiesen.

4. D. R. P. Nr. 39554. Ausgegeben den 6. Mai 1887. Dr. M. Sprenger in Beilin. Neuerungen in der elektrolytischen Zersetzung von Verbindungen des Chlors, Broms oder Jods mit Leicht- oder Schwermetallen. — Patentieit im Deutschen Reiche vom 7. Juli 1886 ab.

Patentanspruch: Die elektrolytische Zersetzung von gelösten oder feuerslüssigen Verbindungen des Chlors, Broms, Jods mit Metallen in geschlossenen Gefäßen unter Anwendung von Vakuum oder niederem Druck zu dem Zwecke, um die freiwerdenden Halogene bei ihrer Entstehung als Gas oder Dampf zu entfernen.

Beschreibung: Das Patent faßt bloß die Methode ins Auge, bei der Elektrolyse unter Vakuum zu arbeiten, ohne daß speziellere Angaben, etwa über die Apparatekonstruktion, gemacht werden. Der Anmelder ist der Ansicht, daß die Entfernung der anodisch freiwerdenden Halogene besondere Schwierigkeiten bietet, da dieselben beständig das Bestreben haben, sich mit den Metallen (resp. Metallhydroxyden) wieder zu verbinden.

Ausübung unbekannt.

Diskussion. Es wird nicht nur die Chloridelektrolyse in wässeriger Lösung, sondern überhaupt die Elektrolyse von Chlormetallverbindungen (auch im Schmelzflusse) erwähnt. Die Diskussion muß sich hier natürlich auf den Spezialfall der Anwendung bei der Elektrolyse von Alkalichloridlösungen beschranken. Bei dieser bildet aber nicht die Entfernung des Chlors (das nur wenig loslich ist), sondern die Entfernung des Alkalis Schwierigkeiten, so daß die empfohlene Maßregel überflüssig ist. Ein ganz geringer Minderdruck (ca. 1—2 mm) wird allerdings meist aufrecht erhalten, aber nur, um das im Gasraume sich ansammelnde Chlor schneller abzuziehen und um die Atmosphare im Bäderraum rein zu halten.

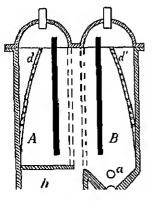
5. D.R.P.Ni. 16318. Ausgegeben den 28 Mätz 1880 Julius Marx in Ulm a Donau Verfahren der Elektrolyse von Nationoder Kalisalzen in Vereinigung mit einem chemischen Fällungsverfahren — Patentiert im Deutschen Reiche vom 1. Juli 1887 ab.

Patentansprüche: 1. Bei dei Elektiolyse von Nation- und Kalisalzen die kombinierte Anwendung der Elektrolyse mit einem chemischen Fällungsverfahren, zum Zwecke, die leichter löslichen elektrolytischen Produkte, bevor sie den elektrischen Strom schädlich beeinflussen oder von demselben beeinflußt werden, auf chemischem Wege auszuscheiden, insbesondere die elektrolytisch gebil-

- 10 -

lurch Kohlensäure als schwerer lösliche Karbonate bezw.
nit oder ohne Zuhilfenahme von Magnesia abzuscheiden.
berführung von nach Anspruch i gebildetem Bikarbonat
in Monokarbonat durch Behandlung mit Ätzalkali und sofortige
Wiedertrennung beider vor Lösung des entstandenen Karbonats.

3. Bei dem durch Anspruch i gekennzeichneten Verfahren zum Zweck der Verminderung der zur Elektrolyse nötigen Spannung der Ersatz der bisher gebräuchlichen, zwischen die Elektroden gesetzten festen osmotischen Membrane durch flüssige Diaphragmen,



1 1g, 4.

welche durch je zwei gelochte Platten, Gitter oder Geslechte getrennt werden.

Beschreibung: In den Kathodenraum B (Fig. 2) wird Kohlensäure eingeleitet, um die Rückzersetzung des Kathodenproduktes zu verhindern und, ev. unter Zuhilfenahme von Kalk oder Magnesia, Bikarbonat auszuscheiden, das durch die Schnecke S entfernt wird.

Der Anodenraum A wird vom Kathodenraum nicht durch eine feste Membran, sondern, um den Spannungsveibrauch zu verlingern, durch ein Flüssigkeitsdiaphragma getrennt, welches aus der Salzlösung be-

steht, die zwischen gelochten vertikalen Platten eingeschlossen wird.

Die Magnesia wird in dem Behalter h aufgerührt und suspendiert erhalten, hinter den gelochten Wänden d, d kann Salz aufgespeichert werden.

Es wird auch ein zweiter Apparat beschrieben, der es gestattet, die Fällung des Bikarbonates außerhalb der Zelle vorzunehmen.

Die Lösung durchsließt der Reihe nach die Anoden- dann die Kathodenkammern in entgegengesetzter Richtung, sie gelangt weiter in das Fällungsgefäß, wird nach erfolgter Fällung mit Chlorid nachgesättigt, wieder in die Zellen geführt usw.

Die Lauge, welche die Zellen verläßt, enthält etwas Chlorat, das als Kaliumchlorat ausgefällt wird.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Es ist höchst unzweckmäßig, das teurere Ätznatron auf umständlichem Wege in billigeres Bikarbonat überzuführen. Die Fällung im Bade ist undurchführbar, weil Anolyt und Katholyt bei so heftiger Bewegung unfehlbar vermischt werden müssen. Es

ist unvorteilhaft, die Lösung durch mehrere Anodenräume hintereinander fließen zu lassen, weil die Vermengung mit dem Katholyten dabei weiter um sich greift, als wenn man die Lösungen entsprechend langsamer einzeln durch die Zellen führt, feiner, weil Nebenschlüsse auftreten können usw.

 D. R. P. Nr. 47592. Ausgegeben den 26. Juni 1889. Wilhelm Spilker und Carl Löwe in Berlin. Neuerung in der Elektrolyse von Halogenalkalien. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 18. August 1887 ab.

Patentansprüche: Bei der Elektrolyse von wässerigen Lösungen der Chloride, Jodide, Bromide:

- r. Die Anwendung der schlecht die Elektrizität leitenden Oxydhydrate des Kalziums, Magnesiums, Baiums, Strontiums oder der Karbonate oder der Bikarbonate der genannten Metalle in dem durch ein Diaphragma von der Kathode getrennten und mit relativ gut leitender Haloidsalzlösung gefüllten Anodenraum behufs Depolarisation des Chlors, Broms, Jods und Herstellung von Lösungen von Hypochloriten, unterchloriger Säure, Chloraten, Bromaten, Jodaten.
- 2. Die Anwendung von basischen Haloidsalzlösungen der unter 1 genannten Metalle, speziell des Kalziumchlorids, zu dem gleichen Zwecke wie bei Anspruch 1.
- 3. Die gleichzeitige Heistellung von kaustischer Soda bezw kaustischer Potasche emerseits und von Hypochloriten, unterchloriger Saure, Chloraten andererseits in demselben elektrolytischem Bade dadurch, daß der Kathodenraum mit einer verdunnten Chlornatrium- bezw. Chlorkaliumlösung, der Anodenraum außer mit einer mehr oder weniger konzentrierten Lösung von Chlornatrium bezw. Chlorkalium mit den unter 1 und 2 genannten schlecht leitenden Oxydhydraten oder Karbonaten oder Bikarbonaten oder basischen Haloidsalzlosungen gefüllt wird.
- 4. Die Leitung des unter Anspruch 3 beschriebenen Verfahrens in der Weise, daß die zu zersetzenden Alkalichloridlösungen, welche die unter 1 und 2 genannten basischen Haloidsalze oder Bikarbonate aufgelöst oder die unter 1 genannten Oxydhydrate oder Karbonate suspendiert enthalten, kontinuierlich durch die Anodenräume passieren, von dort aus eventuell in Behälter gelangen, in welchen sie wieder die genannten teilweise oder ganz verzehrten Oxydhydrate, Karbonate, Bikarbonate, basischen Haloidsalze aufnehmen und von neuem durch den Anodenraum passieren, während zu-

gleich die in den Kathodenräumen gebildete Alkalilösung kontinuierlich aus diesen Räumen abfließt, ohne daß denselben frisches Chloridsalz zugeführt wird.

Beschreibung: Die Neuerung besteht darin, daß Oxydhydrate, Oxydchloride, Karbonate oder Bikarbonate der Erdalkalien u. dgl. in den Anodenranm eingeführt werden, um daselbst als Depolarisatoren zu wirken. Bedingung daßer, daß der angestrebte Zweck erreicht wird, ist, daß man nur solche basische Kölper anwendet, welche den Strom viel schlechter leiten als das zu zersetzende Chlorid, weil sonst viel Sauerstoff anodisch entwickelt wird.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Im alkalischen Anolyten bildet sich an Platinanoden viel Sauerstoff, Kohlenanoden werden sehr stark aufgezehrt.

7. D. R. P. Nr. 48757. Ausgegeben den 5. Oktober 1889. Julius Marx in Ulm a. D. Verfahren der Osmose von gemischten Kali- oder Natronsalzen, Zuckersaft oder Melasse in Verbindung mit einem chemischen Fällungsverfahren, zum Teil kombiniert mit Elektrolyse bezw. mit dem unter Patent Nr. 46318 geschützten Verfahren der Elektrolyse. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 25. Oktober 1887 ab.

Patentansprüche: 1. Verfahren der Abscheidung eines oder mehrerer Stoffe aus gemischten Lösungen durch Osmose, namlich a) von Chlormagnesium aus natürlichen Kalisalzen, z. B. Karnallit, oder b) von Zuckersaft aus Rübenschnitzeln oder Melasse, darin bestehend, daß man die genannten Stoffe der Osmose unterwirft und den überdiffundierenden Stoff bei a) Chlormagnesium, bei b) Zucker nach Maßgabe ihres Überdiffundierens, bei a) durch Kalk, bei b) durch Baryt ausfällt und so verhindert, daß infolge der Anreicherung der Flüssigkeit, in welche sie überdiffundieren, die Osmose aufhört.

2. Verfahren der Abscheidung eines oder mehrerer Stoffe aus gemischten Lösungen durch Osmose, nämlich dadurch, daß bei der Elektrolyse von Natrium- oder Kaliumehloriden, z.B. Natriumehlorid, osmotische Membranen zur Herstellung einer Abteilung zwischen beiden Elektroden benutzt werden, in welcher das einerseits eindiffundierende Chlor sich mit dem andererseits eindiffundierenden Ätznatron vereinigt und so Hypochlorit bildet, welches für Bleichzwecke oder zur Umwandlung in Chlorat verwendet werden kann.

3. Anwendung des unter i geschützten Verfahrens in der Weise, daß bei dem in Anspruch i des Patentes Nr. 46318 desselben Eifinders geschützten Verfahren der Elektrolyse von Kalioder Natronsalzen unter Fällung des Kalis oder Natrons durch Kohlensäure osmotische Membranen zur Herstellung von Abteilungen benutzt werden, in welche die gebildeten Basen durch Osmose eintreten, worauf die Fällung erfolgt und das neben dem Chlor sich bildende Chlorat als Kalisalz gefällt wird.

Beschreibung: An Stelle des im D.R.P.46318 auf Seite 17 beschriebenen Flüssigkeitsdiaphragmas soll eine Abteilung mit osmotischen Membranen gebildet werden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die Zelle wird komplizierter, kaum besser.

8. D. R. P. Ni. 49627. Ausgegeben den 20. Nov. 1889. Dr. O. Knöfler, W. Spilker und C. Löwe in Berlin. Neuerung an Vorrichtungen zur kontinuierlichen elektrolytischen Zerlegung von Salzlösungen. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 8. September 1888 ab.

Patentanspruch: An Vorrichtungen zur kontinuieilichen elektrolytischen Zeilegung von Salzlösungen die Veibindung dei

Zersetzungstäume (Anode mit Anode, Kathode mit Kathode) durch konzentrisch zueinander angeordnete Überlaufichte, durch welche die gleichzeitige Abführung von Flüssigkeit und Gas bewirkt wird

Beschreibung, Die beistehende Fig. 3 laßt die Art der Anordnung ohne werteres erkennen.

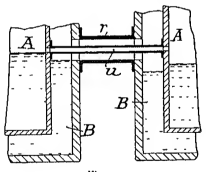


Fig 3

Ausübung unbekannt.

Diskussion Über die Leitung der Lösungen durch mehrere Elektrodenräume siehe Seite 19. Im übrigen ist der Zweck der getroffenen Anordnung schwer zu erraten.

O. D. R. P. Nr. 53305. Ausgegeben den 8. August 1890. Georg Nahnsen in Hannover. Verfahren zur Gewinnung von Chlor und Brom mittels Elektrizitat. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 2. Oktober 1889 ab. Patentanspruch: Verfahren zur Gewinnung von Chlor und Brom mittels Elektrizität, darauf beruhend, daß man die Lösungen von Chloriden bezw. Bromiden oder deren Wasserstoffsäuren auf mindestens + 7° abgekühlt der Elektrolyse unterwirft und einer Erhöhung der Temperatur während der Elektrolyse vorbeugt.

Beschreibung: Der Elektrolyt wird mindestens auf 7%, besser auf 0% und darunter abgekühlt, um die Einwickung der freien Halogene auf das Wasser zu verhindern.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Der Anmelder scheint von der inigen Anschauung auszugehen, daß die Schwierigkeiten bei der Elektrolyse durch gelöstes Halogen verursacht wird. Er sucht diese (wohl auch das Kathodenprodukt) durch Kühlung abzuscheiden, übersicht aber, daß die dadurch herbeigeführte Spannungssteigerung einen ökonomischen Betrieb ausschließt und die Apparatur zu sehr verteuert und kompliziert.

10. D.R.P.Nr. 55172. Ausgegeben den 24. Januar 1891. Wilhelm Spilker und Carl Löwe in Beilin. Verfahren zur Herstellung von Soda, Potasche und Chlor auf elektrolytischem Wege. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 25. Mai 1888 ab.

Patentanspruch: Verfahren zur Heistellung von Soda-bezw. Potaschelösungen einerseits, gasförmigem Chlor andererseits auf elektrolytischem Wege aus den entsprechenden Halogenalkalien, darin bestehend, daß die Kathodenraume der Bader mit den Karbonatlösungen, die Anodenraume mit den entsprechenden Chloridlösungen beschickt werden und daß das durch die Elektrolyse gebildete Alkali durch Kohlensäure neutralisiert wird.

Beschreibung: Mehrere elektrolytische Bäder werden treppenartig aufgestellt. Die Kathodenräume kommunizieren mit Kathodenräumen, die Anodenräume mit den Anodenraumen, so daß alle Kathodenräume und alle Anodenräume der Reihe nach und getrennt voneinander hintereinander durchflossen werden. Man beschickt die Anodenräume mit Chloridlösung, die Kathodenraume mit Karbonatlösung, speist den obersten Anodenraum mit frischer Salzlösung und führt Kohlensäure in den Kathodenraum. Im untersten Bade soll aus dem Kathodenraum kontinuierlich fertige Karbonatlösung abfließen, aus der Soda durch Kristallisation gewonnen werden kann. An der Anode bildet sieh Chlor.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: (vgl. auch Diskussion zum D. R. P. 46318, Seite 17).

Die Ausbeute kann bei solcher Anordnung nur ganz miserabel sein, wenn man halbwegs konzentriertere Kathodenlaugen gewinnen will, oder gar solche, aus denen Soda ohne weitgehendes Eindampfen auskristallisiert.

Der bereits im D.R.P.46318 ausgesprochene Gedanke, das OH'-Ion durch das trägere Karbonation zu ersetzen, um bessere Ausbeuten zu erhalten, ist richtig, es muß aber auch eine geeignete Apparatur benützt werden, die Ausbeuteverluste sind dann geringer, man erhält aber auf kostspieligerem Wege ein minderwertiges Kathodenprodukt.

11. D. R. P. Nr. 57070. Ausgegeben den 14. Juli 1891. Julius Marx in Sachsenhausen bei Frankfurt a. M. Verfahren und Apparat zur elektrolytischen Zersetzung von Lösungen der Halogenalkalien. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 16. September 1890 ab.

Patentansprüche: 1. Das Verfahren zur rationellen elektrolytischen Zeisetzung von Lösungen der Halogenalkalien, darin bestehend, daß man

- a) die zu elektrolysierende Flüssigkeit zwischen Elektroden, welche horizontal und versetzt übereinander angeordnet sind, leitet, die freiwerdenden Gase in oberhalb der Elektroden angeordneten Kammern sammelt und von dort mechanisch abführt,
- b) die elektrolysierte Flüssigkeit, welche aus dem elektrolytischen Behälter abläuft und sowohl die Anoden-, als auch die Kathodenlösung enthalt, schichtweise der Wirkung daruber hinstreichender Kohlensäure aussetzt, so das freie Alkali karbonisiert und aus dem in der Losung enthaltenen Hypochlorit unterchlorige Saure freimacht, mit welcher sich das in dem folgenden elektrolytischen Apparate neu bildende Alkalihydrat verbindet und dadurch die Absorption von Chlor noch mehr verringert.
- 2. Ein dem Verfahren unter a dienender elektrolytischer Apparat, bestehend aus den horizontal angeordneten Kathoden a vorteilhaft mit isolierenden Zwischenwänden b und aus den versetzt uber diesen angeordneten Anoden e mit Kammern f und Abzugstöhren g, sowie den zwischen diesen angeordneten Zwischenwänden h, welche über den Kathoden a Kammern bilden, in welchen sich der entstehende Wasserstoff sammelt, um durch die Rohre i nach außen geleitet zu werden.

3. Ein dem Verfahren unter ib dienender Apparat, bestehend aus der oben und unten von Trögen begrenzten, in Abständen durch Querrippen unterbrochenen schiefen Ebene und dem über dieser angebrachten Deckel oder Helm mit Rohransätzen, durch welche die in dem Apparate zur Wirkung gelangende Kohlensäure ein- und ausströmt.

Beschreibung: Um in dem Bade keine Räume zu bilden, welche für die Elektrolyse zwecklos sind, aber eine unnötige Menge Flüssigkeit verbrauchen, werden die Räume zwischen den gleichnamigen Elektroden, nämlich den unten angeordneten Kathoden a (Fig. 4), den etwas höher und seitlich versetzt angeordneten Anoden a

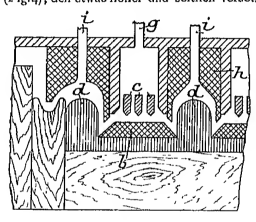


Fig. 4.

mit isolierenden, chemisch unwirksamen Stoffen h bezw.b, soweit ausgefüllt, daß die Flüssigkeit nur in der notwendigen Schichtdicke die Elektroden bespülen kann. Der Wasserstoff zieht bei i, das Chlor bei g ab. Die Kathoden haben die Form gerippter Stäbe, die Anoden diejenige geschlitzter Kammern

Die Lösung fließt im Zickzack durch den Apparat, rieselt dann über eine schiefe Ebene herab und wird daselbst mit Kohlensäure behandelt, dann durch einen zweiten Elektrolyseur geschickt usw.

Ausübung unbekannt.

Diskussion: Welche Unzuträglichkeiten es mit sich bringt, Kathodenlösung an den Anoden vorbeizuführen, scheint dem Anmelder unbekannt zu sein. In dem beschriebenen Bade läßt sich voraussichtlich nur Hypochlorit gewinnen.

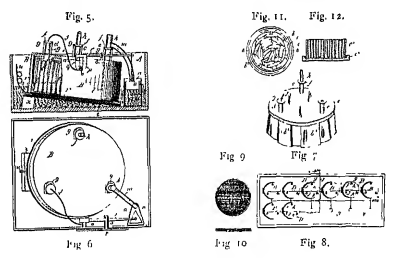
Da die Speiselösung sehr billig ist, hat es gar keinen Sinn, den Apparat zu komplizieren, um ein wenig an Volumen zu sparen. Höhere Alkalikonzentrationen erhalt man ja nicht (wie M. wohl erwartet), muß vielmehr nur die Zirkulation beschleunigen.

12. D. R. P. Ni. 60755. Ausgegeben den 25. Januar 1892. Adolph Riekmann in London. (E. A. Le Sueur.) Vorrichtung zur

elektrolytischen Zerlegung von Salzlösungen. – Patentiert im Deutschen Reiche vom 7. April 1891 ab.

Patentansprüche: r. Eine Vorrichtung zur elektrolytischen Zerlegung von Salzlösungen, bei welcher die positive Elektrode nachstellbar in einer mit Gasableitung versehenen Glocke B eingehängt und diese unter Zwischenlagerung eines Diaphragmas r² auf die zu Depolarisationszwecken geneigt angeordnete negative Elektrode aus Drahtgeflecht bezw. Gaze aufgesetzt ist und fernei die Salzlösung in der Glocke einen höheren Stand als im Trog hat, um das Diaphragma fläch zu halten (Fig. 5).

2. Eine wie unter 1 gekennzeichnete Vorsichtung, bei welcher ferner die Glocke B dusch einen Heber 1 km mit einem den



gleichen Flussigkeitsstand ausweisenden Gefaß n kommuniziert und im letzteres ein mit einem beweglichen Stromschlußstück verbundenes Gewicht n^1 eingetaucht ist, behufs selbsttatiger Unterbrechung des Stromschlusses beim Fallen des Flussigkeitsstandes in der Glocke (Fig. 5 und 0).

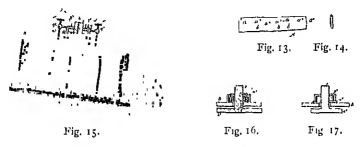
- 3. Bei einer wie unter 1 gekennzeichneten Vorrichtung
- a) die Zusammensetzung der positiven Elektrode aus Retortenkohlenstücken in der Art, daß letztere am einen Ende in eine Bleilage gefaßt sind, welche zugleich mit Stangen bezw. Stutzen ede versehen ist, und wobei diese Stutzen zur Fullung, Gasableitung und Stromzuleitung dienen (Fig. 5 und 11);
- b) die Zusammensetzung der negativen Elektrode aus mehreren Lagen Drahtgeslecht bezw. Drahtgaze, welche durch eine zentrale

Niete (bezw. Bolzen usw.) zusammengehalten sind, welch letztere mit einer Verlängerung in einen im Trogboden angeordneten Quecksilberstromschluß eintaucht (Fig. 8).

Beschreibung: Den Gegenstand der vorliegenden Erfindung bildet eine Vorrichtung für die elektrolytische Zerlegung der Lösungen von Alkalisalzen, insbesondere von Chlornatrium und Chlorkalium und ist dadurch gekennzeichnet, daß die vorzugsweise aus Retortenkohle hergestellte positive Elektrode nachstellbar in einem unten offenen, aus ätzenden Einflüssen widerstehendem Material hergestellten und mit Gasableitung versehenen Gefäß, in nachfolgendem Glocke genannt, angeordnet ist. Dieses Gefäß wird unter Zwischenlegen eines Diaphragmas auf einen Metallring gesetzt, der die negative Elektrode -, die vorzugsweise aus Metalldrahtgeslecht bezw. Gaze zusammengesetzt wird, gesaßt hält. Letztere Elektrode wird in geneigter Lage in einen äußeren Trog eingesetzt, während das Diaphragma so angeordnet ist, daß es dicht an der - Elektrode, aber in einigem Abstand von der + Elektrode liegt. Der Trog sowohl wie die Glocke werden mit gesättigter Salzlösung beschickt, so zwar, daß letztere in der Glocke höher steht als im Troge. Infolge der beschriebenen Einrichtung ist nicht nur eine Zelle mit leicht auswechselbaren Teilen geschaffen, sondern es ist auch deren Haltbarkeit erhöht und namentlich der innere Widerstand beträchtlich verringert, denn, die Zersetzung von Chloralkalien vorausgesetzt, das an der + Elektrode sich entwickelnde Chlor wird beständig vom leicht angreifbaren Diaphragma terngehalten und die Polarisation durch den an der --- Elektrode sich entwickelnden Wasserstoff verhindert, indem den sich bildenden Wasserstoffbläschen durch die geneigte Lage und die Bildung dieser Elektrode Gelegenheit zum leichten Ablösen und Entweichen gegeben ist. Andererseits hält der innerhalb der Glocke bestehende überwiegende Flüssigkeitsdruck das Diaphragma immer flach, so daß letzteres sich unter dem Druck der Wasserstoffbläschen nicht in den Glockenraum hinein ausbauchen, dadurch der positiven Elektrode nähern und einen Raum zur leichten Ansammlung von Wasserstoffbläschen bilden kann. Dieser Uberdruck verhindert auch die Diffussion der Losung von der - Elektrode nach der 4- Elektrode. In Verbindung mit dieser Einrichtung ist noch eine Vorrichtung getroffen, um den Stromkreis selbsttätig zu öffnen, wenn der Flüssigkeitsstand in der Glocke aus irgend einer Ursache fallt.

Die Erfindung ist auf den beistehenden Abbildungen in zwei Abänderungen dargestellt, und zwar veranschaulicht Fig. 5 eine

erste Ausführungsform in zentralem Vertikalschnitt und Fig. 6 in der Oberansicht. Fig. 7 ist eine perspektivische Ansicht der herausgenommenen, aus Retortenkohle hergestellten positiven Elektrode. Fig. 8 zeigt in der Oberansicht einen Trog mit einer Anzahl wie beschrieben eingerichteter Innenzellen sowie eine elektrische Verbindung der letzteren, welche gestattet, jede Innenzelle ohne Störung der übrigen herauszunehmen. Fig. 9 und 10 veranschaulichen die herausgenommene negative Elektrode bezw. in der Oberansicht und im zentralen Vertikalschnitt. Fig. 11 verdeutlicht eine Art und Weise der Zusammensetzung der positiven Elektrode aus Retortenkohlenstücken; Fig. 12 ist ein Schnitt nach 8-8, Fig. 11. Fig. 13 und 14 zeigen bezw. in Seitenansicht und Querschnitt ein Stück roher Retortenkohle, wie es zur Herstellung der + Elektrode in einzelne Stücke zerlegt wird. Fig. 15 veranschaulicht in zen-



tralem Vertikalschnitt eine zweite Ausführungsform der Eifindung. Fig. 16 und 17 stellen abgeanderte Einzelheiten im Vertikalschnitt dar

Die gemäß Fig. 7 aus einer größeren Anzahl einzelner, m eine Bleiplatte et gefaßter gleich langer Stucke b3 aus Retortenkohle zusammengesetzte positive Elektrode ist in ein aus gebranntem Ton oder anderem der Atzung widerstehenden Material hergestelltes, unten offenes zylindrisches Gefaß B, in nachfolgendem Glocke genannt, in der Art eingehangt, daß die Glocke mittels entsprechender Offnungen in ihrer Oberseite über diet in der Bleiplatte et besestigte, hier aus Blenohistutzen bestehende Bolzen, bezw. e d und e, geschoben ist und auswechselbare Stucke g zwischen die Oberseite der Glocke und an den Bolzen ede befestigte Bunde oder flantschenartige Erweiterungen f eingeschoben sind. Hat die Elektrode Abnutzung erfahren, so ersetzt man die Stücke g durch andere, die entsprechend niedriger sind, so daß die Elektrode tieser in die Glocke eingesenkt wird. Der Stutzen e dient zugleich zur Ableitung des im Innern der Glocke sich anhäufenden Chlors, zu welchem Zweck in diesen Stutzen gasdicht eine, nach dem Chlorsammler führende Bleiröhre h gesteckt ist. In den Stutzen d ist der die Verbindung mit der positiven Polklemme der Elektrizitätsquelle in nachbeschriebener Weise herstellende Leiter j mit Blei oder anderem geeigneten Metall eingegossen. Der Stutzen e dient zur Aufnahme des einen Schenkels eines Hebers. Um die Stutzen herum sind die etwas weiteren betreffenden Öffnungen in der Glockenoberseite durch eine Packung aus asphaltiertem Asbest oder anderem geeigneten Material sorgfältig abgedichtet.

Die negative Elektrode t1 ist aus einer Anzahl von Metallgeslecht- bezw. Metallgazelagen (am zweckmäßigsten aus Eisendraht hergestellt) zusammengesetzt und in einen Metallring st gefaßt, der durch den Leiter u mit der negativen Polklemme der Elektrizitätsquelle in Verbindung ist. Die — Elektrode t^1 wird in geneigter Lage in den Trog A eingesetzt, einfach so, daß man sie an der einen Seite auf dem Boden des Troges aufruhen läßt und an der entgegengesetzten durch einen Block x stützt. Auf den Ring st wird ein Diaphragma r2, z. B. aus Asbest oder vegetabilischem Pergament bestehend, gelegt und dann die Glocke B aufgesetzt. Der Glockenrand und der Ring si sind möglichst abgeglichen, so daß das Diaphragma durch das Gewicht dei Glocke dicht eingepreßt gehalten wird; andererseits wirken auch, insbesondere an den Stellen, wo die Abgleichung zwischen Ring und Glockenrand weniger gut ist, die an der Oberstäche des Ringes sich entwickelnden Wasserstoffbläschen zur Verdichtung mit, indem sie durch ihren Druck das Diaphragma gegen den Glockenrand pressen. Die in dieser Weise bewirkte Abdichtung der Glocke ist eine hochst einfache und dabei sehr sichere. Wenn sonst gewünscht, kann man indes auch den Glockemand zuschätfen und den Ring st mit einer entsprechenden Nut zum Einklemmen des Diaphragmas versehen, eventuell auch noch die Fugen mit Parassin ausgießen. Oder man kann auch den Rand der Glocke und den Ring sorgfältig abpassen (wie durch Schleifen), so daß sie sich vollkommen aufeinander schließen; in diesem Falle kann der Ring st auch aus nicht leitendem Material bestehen, indem die Mitwirkung der Wasserstoffbläschen zur Abdichtung nicht erforderlich ist. Wie man aus Fig. 5 ersieht, liegt das Diaphragma in einigem Abstande von der 4-Elektrode, wodurch es der raschen Zerstörung durch das entwickelte Chlor entrückt ist. Die Heistellung der - Elektrode aus Drahtgestecht bezw. Gaze bezweckt vornehmlich die Bildung einer großen Berührungsfläche, die zugleich auch den Wasserstoffbläschen wenig Anhalt zum Haftenbleiben gewährt, wobei das Loslösen und Entweichen der Gasbläschen durch die geneigte Lage der Elektrode ungemein erleichtert wird, so daß die — Elektrode verhältnismäßig frei von den polarisierenden Wasserstoffbläschen bleibt. Die Glocke wird mittels des Hebers mit so viel Salzlösung gefüllt, daß in ihr der Flüssigkeitsspiegel höher als im Trog A steht; infolge des hierdurch in der Glocke erzeugten Überdruckes wird das Diaphragma verhindert, sich unter dem Druck der Wasserstoffbläschen in die Glocke hineinzustülpen, wodurch dasselbe einerseits der + Elektrode bezw. dem Chlor zu sehr genähert und andererseits Veranlassung zur Bildung eines Wasserstoffansammlung gestattenden Raumes unterhalb des Diaphragmas gegeben würde.

Dieser verschiedene Flüssigkeitsstand dient feiner zur selbsttätigen Unterbrechung des Stromes in folgender Weise: In die Glockenfüllung taucht bis etwas unterhalb der + Elektrode der im Stutzen e liegende, aus Glas bestehende Heberschenkel l, während der andere, aus einer Bleisöhre bestehende Schenkel m in ein in den Trog A eingesetztes Gefäß n taucht, welches bis zur gleichen Höhe des Flüssigkeitsstandes in der Glocke mit der Salzlösung ge-In das Gefaß n taucht, entweder vollständig oder zum größten Teil, ein Gewicht a^1 , welches an einen Hebel r angehängt ist, der, mittels Drehzapfens s in einem Träger t gelagert, den Anker eines Hufeisenmagneten p bildet, mit dessen metallenem Träger o der Leiter j verbunden ist. Einer der Schenkel des Magneten p enthält eine mit Quecksilber gefüllte Verticfung q, in welche ein am Ankerteil des Hebels r fester Stift u taucht, der Hebel r ist leitend mit der betreffenden Klemme der Elektrizitätsquelle verbunden und wird am zweckmäßigsten diese Verbindung mittels des Zapfens & hergestellt. So lange, als der Flussigkeitsstand im Gefaß n unverändert bleibt bezw. nicht wesentlich verändert wird, bleibt auch das Gewicht ohne Wirkung und also der Stromkreis geschlossen, sinkt dagegen der Flüssigkeitsstand in der Glocke aus irgend einem Grunde, z B durch Lockerung der Diaphragmendichtung oder durch Zerreißen der letzteren infolge von Abnutzung, so tritt der Hebei in Wirkung und saugt Flussigkeit aus dem Gesäß n in die Glocke, und das Gewicht zieht um so stärker am Hebel r, je mehr es entblößt wird, und reißt schließlich den Anker ab, wodusch der Stift w aus dem Quecksilber gehoben, damit der Stromkreis unterbrochen und also die Vorrichtung außer Betrieb gesetzt wird. Im Falle man von dieser selbsttatigen Ausschaltung absehen will, ersetzt man dieselbe durch einen von Hand zu betätigenden Ausschalter bekannten Einrichtung. Die

Pr Parket

Glocke kann zur Beobachtung des Flüssigkeitsstandes auch mit einem Standglas ausgerüstet werden. Um die Ansammlung von Gas (Chlor) im Heber *lm* zu verhüten, ist derselbe am Treffpunkt beider Schenkel nach oben zu einem Stutzen *k* verlängert, der aus Blei hergestellt ist und zum Anschluß an eine Gasableitungsröhre dient.

In der Abänderung Fig. 15 ist zur Aufhängung der + Elcktrode in der Glocke nur eine entsprechend stärkere Bleistange e an der Bleiplatte es besestigt und durch eine weite Öffnung der Glocke gesteckt. Die Abdichtung ist hier vermittels Flüssigkeitsverschlusses in der Art bewirkt, daß eine an der Stange e angelötete umgekehrte, zweckmäßig aus Blei bestehende Glocke n² mit ihrem Rand in eine die Öffnung in der Glocke umgebende, mit Flüssigkeit gefüllte Rinne m^2n^2 taucht; die Glocke p^2 ist zum Ableiten des Chlors mit einer Öffnung t^2 versehen, an welche die Ableitungssöhre mittels hydraulischen Verschlusses u2 angeschlossen wird. Stange e ist mit einer zentralen Bohrung h zum Einstüllen der Flüssigkeit in die Glocke B versehen; während der Elektrolyse wird diese Bohrung z. B. mittels Pfropfens geschlossen gehalten. Die Nachstellung der + Elektrode geschieht hier mittels Stellschrauben r8, die ihre Muttern in an der Verschlußglocke p2 befestigten Armen q2 haben und sich mit ihren unteren Enden gegen die Glocke B stützen. Um diese Nachstellung zu eimöglichen, muß die Rinne m^2n^2 so tief sein, daß zwischen ihrem Boden und dem Rand der Glocke p^2 genügend Spielraum vorhanden ist. Die Leitung j kann in diesem Falle an die Stange e oder, wenn die Verschlußglocke p² aus Metall besteht, an diese angeschlossen werden. Im Falle man bei großen Zellen zum Aufhängen der + Elektrode diei Stücke ede benutzt, ist dasjenige e wie in Fig. 16 und 17 massiv. In Fig. 16 tuht die Verschlußglocke p^2 mit ihrem Rand auf dem Boden der Rinne m^2n^2 , und es wird zur Nachstellung der + Elektrode einfach die Glocke μ^2 von der Stange e gelöst, letztere gesenkt und dann wieder mit Glocke p2 verlötet. In Fig. 17 ist der Flüssigkeitsverschluß durch eine Anzahl auseinander gepackten Unterlagsscheiben a2 aus getecrtem Asbestpapier bezw. anderem geeigneten Material ersetzt, auf welchem die Glocke p2 mit ihrem Rand zuht und so durch ihr Gewicht die Abdichtung bewirkt.

Bei größeren Zellen kann man die — Elektrode mittels eines zentralen Zapfens bezw. Niete zusammenhalten, welche sich nach unten verlängert und in eine mit Quecksilber gefüllte Vertiefung im Trogboden eintaucht, in welche der Leiter n geführt ist. In Fig. 8 ist letztere Einrichtung an einem Trog veranschaulicht, in

welchem eine Anzahl von wie beschrieben eingerichteten Innenzellen eingesetzt sind. Für jede der letzteren ist im Trogboden ein Quecksilberstromschluß y vorgeschen; alle letzteren sind mit einem gemeinsamen Stromleiter u verbunden; ebenso sind sämtliche - Elektroden mit einem gemeinsamen Stromleiter j in Verbindung; infolge hiervon kann man jede der Innenzellen herausnehmen bezw. ausschalten, ohne die übrigen zu stören. Bei Anordnung mehrerer Innenzellen in einem gemeinsamen Trog kann man auch für sämtliche ersteren eine gemeinsame — Elektrode anordnen; in diesem Falle fallen die Quecksilberstromschlüsse y fort. Macht man dabei den Trog A aus Eisen, so kann man auch letzteren mit dem Stromleiter u verbinden.

Die positive Elektrode betreffend, so wird bei deren Herstellung sehr zweckmäßig in der folgenden Weise verfahren: Ein ziemlich gleich breites Stück roher Gasretortenkohle A3, Fig. 13. wird durch Queischnitte a8 in eine Anzahl möglichst gleich langer Einzelstücke b³ zeilegt; die beiden Endstücke werden, wie durch al angedeutet, eben geschnitten; die Stücke b8 werden dann aufrecht und möglichst dicht, eventuell unter Zuhilfenahme von Keilen, in einen unten und oben offenen, dem Elektrodenquerschnitt entsprechend geformten Metalliahmen c3, Fig. 11 und 12, der sich nach oben etwas erweitert, eingepackt; letzterer wird mit dem engeren Ende in ein napfformiges Gefäß et, Fig. 12, eingesetzt, welches mit geschmolzenem Blei gefüllt ist Nach dem Eistarien des Bleies löst man den Rahmen aus dem Gefäß ei, kehrt ihn um und treibt durch Schläge auf die oben stehende Seite die sertige Elektrode heraus. Die so hergestellte Elektrode bietet infolge der unregelmäßigen Gestalt und rauhen Beschaffenheit der Kohlenstucke eine große Oberstache dar. Wo der Kostenpunkt nicht in Frage kommt, kann man die rauhen unregelmaßigen Kohlenstücke b^{\dagger} auch durch regelmaßig gestaltete Platten oder Stabe aus Retortenkohle ersetzen.

Ausübung. Die Zelle Le Sueurs, die hier beschrieben ist, wurde um das Jahr 1802 in der Nähe Londons in einer Versuchsanlage erprobt und später in Amerika industriell angewendet. In etwas veränderter Form steht diese Zelle dort noch heute in Betrieb. Naheres darüber im II. Teil, siehe auch Brit. Pat. Nr. 13756 (1804).

13. D. R. P. Nr. 62912. Ausgegeben den 22. Juni 1892. Caustic Soda and Chlorine Syndicate Limited in London. Apparat zur

elektrolytischen Zerlegung von Kochsalzlösungen. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 10. April 1891 ab.

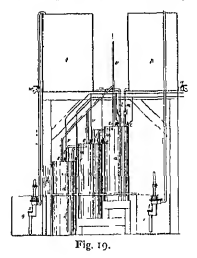
Patentanspruch: Ein Apparat zur elektrolytischen Zerlegung von Kochsalzlösungen, welcher aus Metall und Kohle zusammen-

gesetzte Elektroden besitzt und dessen elektrolytische Scheidewände durch übereinander und ineinander angeordnete, mit Asbest oder pulverisiertem Speckstein gefüllte Tröge gebildet werden.

Beschreibung: Vorliegende Erfindung betrifft ein Verfahren und einen Apparat zur elektrolytischen Erzeugung von Chlor und Ätznatron.

Zu diesem Zweck zersetzt man eine Lösung von Chlornatrium oder Kochsalz durch einen elektrischen Strom in einem Gefäß oder in einer Reihe von Gefäßen mit quadratischem oder länglichem Querschnitt

aus Eisen oder Metall und Kohle mit porösen Zwischenwänden oder Diaphragmen, wie in nachfolgendem beschrieben werden soll.



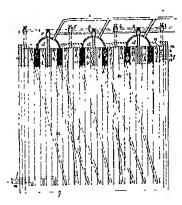


Fig. 20

Fig 18 zeigt in senkrechtem Schnitt eines solcher Gefäße mit rundem Querschnitt zur Herstellung von Ätznatron und Chlor. Fig. 10 veranschaulicht in Seitenansicht drei dieser Gefäße in Verbindung mit zur Ausführung des Verfahrens gehörigen Behältern und Pumpen, während Fig. 20 ein Gefäß mit länglichem Querschnitt in Seitenansicht mit teilweisem Schnitt zeigen.

Gleiche Zeichen entsprechen auf den gesamten Figuren gleichen oder ähnlichen Teilen.

Zunächst mag das durch Fig. 18 und 19 dargestellte Gefäß mit rundem Querschnitt erläutert werden. Die Außenwand a des Elektrolysierungsgefäßes ist, wenn dieselbe aus Kupfer oder einem anderen Metall und nicht aus Eisen besteht, mit einer inneren Verkleidung b aus Kohle versehen. Falls die Außenwand aus Eisen besteht, kann die Innenverkleidung fehlen. Die Gefäßwand dient auch als Kathode und deren Endklemme e ist mit dem negativen Pol einer Dynamomaschine oder einer anderen Elektrizitätsquelle verbunden. In der Mitte dieses Gefäßes ist ein Metallkohlezylinder d senkrecht angeoidnet, welcher gleichzeitig die Anode bildet, deren Endklemme e mit dem positiven Pol der betreffenden Elektrizitätsquelle bezw. Dynamomaschine in Verbindung ist.

Die oben erwähnte Metallkohle kann man zweckmäßig heistellen, indem man die miteinander zu vereinigenden Flächen zweier Kohlenplatten elektrolytisch mit einem Metallüberzug, so von Kupfer, versicht und den etwaigen Kupferüberzug in bekannter Weise verzinnt. Darauf werden die Kohlenplatten derart in eine Gußform gestellt, daß sie mit den metallisierten Flächen einander zugekehrt sind, aber noch einen freien Raum zwischen sich lassen und alsdann wird dieser Raum durch Eingießen von geschmolzenem Metall, so von Lettermetall, ausgefüllt, welches sich mit dem Metallüberzug legiert und dadurch innig mit beiden Kohlenplatten vereinigt. Eine solche innige Metallkohleverbindung ist für Elektroden, für welche Metall unbrauchbar ist, äußerst geeignet

Da nun viele Kohlenplatten durch ihre getingere oder größere Porosität den Metallkern gegen die Angriffe des entwickelten Chlors nicht schützen, so empfiehlt es sich, die Kohle unporos zu machen, was vorteilhaft dadurch geschehen kann, daß man die Oberflache der Metallkohle mit einer Paste, zweckmäßig aus Bleisuperoxyd, einreibt und dann glättet, bis dieselbe glanzend erscheint

Die Anode d ist von der Kathode a durch Schiefer oder eine andere isolierende Platte f, welche auf den Boden des Gefaßes gelegt ist, isoliert

In passender Entfernung ist zwischen der Anode d und der Kathode a eine porose Zwischenwand oder ein Diaphragma g angeordnet, welches das Gefaß in einen Anoden- oder Chlorraum h und einen Kathoden- oder Natronraum a teilt. Die Anwendung dieses Diaphragmas g macht die bisher benutzte, sehr widerstandsfähige porose Zwischenwand unnötig. Das Diaphragma der vorliegenden Erfindung wird gebildet durch eine Anzahl von V-formigen Porzellantrögen j, welche mit Asbestfasern k oder anderem geeigneten

porösen Material, wie mit einer gewissen Menge von gepulvertem Speckstein, gefüllt sind. Diese Tröge sind ineinander und übereinander angeordnet, wie aus Fig. 18 klar erkenntlich, um so die Diffusion des in dem Anodenraum h entwickelten Chlorgases in den Kathodenraum i zu verhindern und die in den genannten Räumen erzeugten bezw. freigesetzten Verbindungen möglichst vollkommen voneinander getrennt zu halten. Beide Räume h und i werden zu Anfang mit einer Lösung von Natriumchlorid gefüllt, welche man in dieselben von unten her durch in dem Boden angeordnete Rohre l und m aus den entsprechenden Behältern o und p einfließen läßt.

Die Flüssigkeit steigt schnell aufwärts, wobei die Polarisation auf ein Minimum herabgemindert wird, und wird vermittels des durch dieselbe hindurchgeführten elektrischen Stromes zersetzt; hierbei wird in dem Anodenraum h Chlor entwickelt und in den Kathodenraum i Ätznatron gebildet.

Der Lösungsstrom kann in bekannter einfacher Weise automatisch geregelt und gleichmäßig erhalten werden, indem man z.B. die Zuleitungsbehälter o und p in geeigneter Höhe ausstellt, wie in Fig. 10 gezeigt, und indem man die Größe so anordnet, daß die beiden Lösungen durch die entsprechenden Raume der ganzen Gefäßreihe hindurch und alsdann in Ausflußbehälter q r ausfließen können, von wo man dieselbe duich geeignete Pumpen s / zurück nach den Zuleitungsbehältern o und p führen kann; dieser Kreislauf wird so lange fortgesetzt, bis die Flüssigkeiten genugend zersetzt sind und die Ätznatronlösung die gewünschte Starke erhalten hat. Hierbei wird die Kochsalzlösung in dem Behalter p allmahlich zur Nationlauge umgewandelt. Jedes elektrolytische Getaß kann duich einen Deckel u aus Porzellan oder einem anderen geeigneten Material verschlossen werden. Rohie v führen das in den Anodentaumen hh entwickelte Chlorgas fort. Ablashahne www dienen erforderlichenfalls zum Auslassen des Gefaßinhaltes o und p.

Bei Anwendung eines elektrolytischen Gelaßes mit länglichem Querschnitt, wie in Fig. 20 veranschaulicht, ist dasselbe durch die Anoden- und Kathodenplatten d und a, welche wie die potösen Zwischenwände g quei durch den Behälter bis zu den Seitenwänden desselben reichen, in eine Reihe Anoden- und Kathodenräume geteilt. Die Kathoden bilden bei diesem Beispiel nicht die Gefäßwände und sind auch in vorliegendem Fall nicht mit Kohle bedeckt. Die Rohie l und m sind so angeordnet, daß die Lösungen durch ihre entsprechenden Räume sließen können,

wobei Chlor und Atznatron in analoger Weise, wie oben beschrieben, gebildet und aufgesammelt wird.

Die bei dem beschriebenen Verfahren erzeugte Natronlauge enthalt einen gewissen Anteil an Chlornatrium, welcher für gewisse Verwendungszwecke vorteilhaft zu beseitigen sein wird. Dieses erreicht man, indem man die Lauge aus dem Behälter p in Verdampfpfannen einführt und dort konzentriert, bis das Natriumchlorid sich ausscheidet und das Ätznatron allein in Lösung bleibt.

Wenn jedoch das Ätznatron in fester Form eihalten werden soll, setzt man das Abdampfen so weit fort, daß die Lösung beim Abkühlen erstarrt und das Produkt so in gewöhnlicher Weise verpackt werden kann.

Ausübung: Das Verfahren, dessen Urheber Gieenwood ist, wurde vom Caustic Soda and Chlorine Syndicate Limited anfangs der neunzigei Jahre in größerem Maßstabe angewendet, es ist also eines der eisten Veifahien, die technische Anwendung gefunden haben, wenn es auch heute nur mehr historisches Interesse besitzt.

Die bekannt gewordenen Resultate lauteten nicht günstig. Es wurden Bader mit 10 Anoden- und 10 Kathodenabteilungen verwendet, alle Kathoden und alle Anoden eines Bades wurden parallel, 5 Bäder in Serie geschaltet. Die Stromdichte betrug 100 Ampère pro Quadratmeter bei 4,4 Volt Badspannung, die Kathodenlaugen enthielten anfangs nur 2,21 °, n NaOH neben 10,76 °/0 NaCl. Später soll man 10p10z. Ätznationlösungen gewonnnen haben, doch scheint die Stromausbeute keine befriedigende gewesen zu sein. Nach einiger Zeit wurde der Betrieb eingestellt

Diskussion. Zu Beginn der technischen Entwicklung der Chloridelektrolyse scheint man von der Anschauung ausgegangen zu sein, daß es genuge, über gute Diaphragmen zu verfügen, um die Elektrolyse mit Nutzen durchzuführen. So ist auch im vorliegenden Falle gar kein Mittel in Anwendung gebracht worden, um die OH'-Ionen von der Anode feinzuhalten. Bei solcher Anordnung kann man (siehe Seite 2) nur sehr verdunnte Laugen mit leidlicher Ausbeute gewinnen, erzeugt man halbwegs konzentiiertere Laugen, so fällt die Ausbeute 1asch unter 80% und sogar unter 60% die Anoden werden angegriffen usw.

Die Heistellung der Anoden was keine glückliche Bleisuperoxyd widersteht in dieses Form nicht des Einwiskung des anfallenden Chlors, mit Kohle bildet es Lokalelemente, die Pososität kann kaum völlig behoben werden odes tistt nach kurzer Zeit wiedes auf, dann wird auch die Metallseele der Anoden angegriffen usw. 14. D. R. P. Nr. 66089. Ausgegeben den 26. Nov. 1892. Eugène Hermite und André Dubosc in Paris. Herstellung von Alkalikarbonat mittels Elektrolyse. — Patenticit im Deutschen Reiche vom 23. April 1892 ab.

Patentanspruch: Herstellung von Alkali-Mono- oder Bikarbonat durch Elektrolyse in der Weise, daß man der zu elektrolysierenden Alkalichloridlösung gelatinöse Tonerde, Chloraluminium oder ein anderes Tonerdesalz zusetzt behufs Bildung von Alkalialuminat, welches nach Unterbrechung des Stromes durch Einleiten von Kohlensäure zerlegt wird.

Beschreibung: Bei Gegenwart von gelatinöser Tonerde bildet das kathodisch auftretende Alkali ein Aluminat, das erst bei höherer Spannung elektrolytisch zerlegt wird wie das Chlorid (?). Hält man bestimmte Spannungsgrenzen ein, so soll die Bildung des Aluminates ohne Rückzersetzung durchgeführt werden können. Nach der Elektrolyse wird das Aluminat durch Kohlensäure zerlegt.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Das Aluminat dürfte schwächer dissoziiert sein bezw. weniger Hydroxylionen (infolge Hydrolyse) in der Lösung bilden als das ursprünglich vorhandene Ätznatron, und deshalb geringere Stromverluste verursachen als das Alkalihydrooxyd. Es ist aber kaum anzunehmen, daß seine Bildung und seine Überführung in Karbonat technisch him eichend glatt durchgeführt werden kann.

15. D.R.P. Nr. 67754. Ausgegeben den 29. März 1803 Jean Paul Roubertie in Boideaux, Victor Lapeyre in Paris und Ulysse Grenier in Pouyand (Frankreich). Verfahren zur Darstellung von Atzalkali und Salzsäure durch Elektrolyse von Alkalichlorid. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 26. August 1892 ab.

Patentansprüche: 1. Verfahren zur Darstellung von Ätzalkali und Salzsäure durch die Elektrolyse von Alkalichlorid, dadurch gekennzeichnet, daß das am positiven Pol freiwerdende Chlornach Maßgabe seiner Bildung durch das am negativen Pol auftretende Wasserstoffgas oder durch Wasserstoffgas ingend einer anderen Quelle in Chlorwasserstoffgas umgewandelt wird, welches sich in dem Wasser des Elektrolyten zu Salzsäure löst.

2. Zur Ausführung des unter 1 gekennzeichneten Verfahrens die Anwendung einer statken Lichtquelle zwecks Vergrößerung der chemischen Verwandtschaft des Chlor- und Wasserstoffgases.

3. Zur Ausführung des unter \mathfrak{l} gekennzeichneten Verfahrens Zersetzungszellen, bei welchen der am negativen Pol F freiwerdende Wasserstoff abgesaugt und nach dem positiven Pol gedrückt wird, um hier an den schräg angeordneten Elektroden G, G^1 aufwärts zu steigen und sich mit dem an diesen freiwerdenden Chlor zu verbinden.

Beschreibung: Die Zelle wird auf Fig. 21 im Querschnitt dargestellt. Der Wasserstoff, welcher sich im Kathodenraum \mathcal{C} bildet, wird durch eine Pumpe P in den Anodenraum \mathcal{A} gedrückt und tritt daselbst durch ein Rohr unterhalb der schrägen Anoden \mathcal{G} , \mathcal{G}^1 aus, an denen er wieder emporstreicht. Dabei verbindet er sich mit dem anodischen Chlor teilweise zu Salzsäuse, die bei K ab-

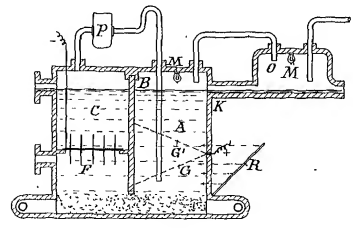


Fig 21.

fließt, der unverbunden gebliebene Teil des Chlorknallgases kann in O und B durch Belichtung (etwa durch Glühlampen M) in Salzsäure übergeführt werden. Auch im Anodenraum kann die Verbindung der Gase durch Belichtung, etwa durch Reflektor R, beschleunigt werden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion Es ist kein so verlockendes Ziel, Chlor in billige Salzsäure überzuführen, strebt man dieses Ziel dennoch an, so kann man es viel einfacher durch Verbrennung des Chlors mit dem kathodischen Wasserstoff außerhalb der Zelle erreichen, als auf dem hier vorgezeichneten Wege.

Kleine Salzsäuremengen schützen die Anode (fieilich unter Aufzehrung von Kathodenprodukt), größere Mengen unterliegen unter Stromverlust der Elektrolyse (vgl. Patent 116411).

en und Durchpressen der

sehr schädlich sein.

 Juni 1893. Henry Blackund Apparat zur Elek-Zentrifugierung des itschen Reiche vom 25. Ok-

sches Verfahren, darin berend der Elektrolyse zentrinach ihrem verschiedenen v. getrennt ableiten zu können. des unter i geschützten Verschingestalteten, als elektrolytische zur Trennung der Zeisetzungsprodukte mit einer Scheidewand K, mit Gasabzugskanälen und mit einer an dem äußersten Umfange der Zentrifuge angebrachten Ablaßöffnung P für die Natronlauge versehen ist.

3. EineAusführungsform des unter 2 geschützten Apparates, bei welchem fugenachse eine die erforderliche Elektrizität er-

bung: Die Lösung soll während der Elektrolyse rden, um das schwerere Alkalı von dem leichteren den Raum um die Achse erfullt) fernzuhalten. Die

Form eines Rotationskörpers und kann auf der amo montiert werden. Ihre bei e durch Überzug eiserne Außenwand B (Fig. 22) bildet die Kathode; Zylinder aus Kohle E-E ist in der Mitte ange-

phragma (ein Gasschirm) K verhindert die kathodisch ntwickelten Gase sich zu vermengen, diese werden i resp. L abgeführt. Der Elektrolyt wird bei N verläßt er die Zelle.

g unbekannt

momaschine angeoidnet ist.

on: Es ist nicht ersichtlich, ob der Erfinder die Ilem Strome durchführen will, oder ob er die Zentrich dazu benützen will, die verschieden schweren nander fernzuhalten. Nur das letztere kann verständlich erscheinen, dann hofft der Anmelder wohl, daß die Zentrifugalkraft die Wanderung der OH'-Ionen zur Anode hemmt! denn die bloße mechanische Trennung der schwereren von den leichteren Schichten erfolgt auch ohne Zentrifugieren durch Wirkung der Schwerkraft.

Daß ein solcher Vorschlag technisch undurchführbar bleibt, ist aber woll ohne weiteres evident.

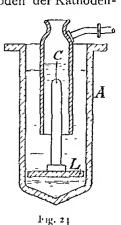
17. D. R. P. Nr. 69461. Ausgegeben den 1. Juli 1893. Elisha Barton Cutten in New York. Apparat zur Elektrolyse wässeriger Kochsalzlösungen. - Patentiert im Deutschen Reiche vom 16. Januar 1892 ab.

Patentanspruch: Apparat zur Elektrolyse wässeiger Kochsalzlösungen, bei welchem, um die störende Entwicklung von

Natriumoxychlorid möglichst hintanzuhalten, entweder

a) die die Anode enthaltende Zelle B in einiger Entfernung vom Boden der Kathoden-

zelle / angeordnet und nur in der Mitte (bei d) porös, nach oben und unten zu (bei e bezw. e) dagegen glasiert ist, während der obere Teil F' der Kathodenzelle mit einem isolierenden Material überzogen ist (Fig. 23 und 24), damit die Entwicklung des Atznations raumlich moglichst getrennt von der des Chlors stattfindet, oder



b) im unteren Teile dei Kathodenzelle A in einigem Abstande von der inneren Zellenwand eine wagerechte Scheidewand L vorgesehen ist, unter welche das sich entwickelnde Atznation durch seine Schwere herabsinkt, um hier aus dem Apparate abgelassen zu weiden.

1 ig 23

Beschieibung: Der äußere Behälter A dient als Kathode, die vertikale stabförmige Anode e wird in der Mitte angeordnet und entweder von einer unten geschlossenen Anodenzelle B eingeschlossen oder von einem röhren- oder glockenförmigen Gefaße

umschlossen. Durch isolierende Überzüge (Glasuren) werden die Stromwege zwischen den unmittelbar gegenüberliegenden Teilen der Elektroden gesperrt. So ist die Anodenzelle B auf Fig. 23 nur in ihrem mittleren Teile d porös, bei e und e glasiert, während das Kathodengefäß in der Zone f nichtleitend ist. Oder ein ebensolches Kathodengefäß wird (Fig. 24) mit einer Anode beschickt, die auf einer horizontalen nichtleitenden Platte L aufruht, unterhalb deren sich das Kathodenprodukt ansammeln soll. In beiden Fällen wird es angestrebt, das Kathodenprodukt im trichterförmigen unteren Teil des Kathodengefäßes abzuscheiden und von dort abzuleiten.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Es wird versucht, eine vollständigere Trennung der Produkte durch Verlängerung der Strombahnen zu erzielen, in der (oft gehegten) Erwartung, daß sich die Ionenüberführung auf gleiche Art einschränken läßt wie die Diffusion. Diese Annahme ist irrig, weil die Ionenüberführung den Strombahnen folgt und weil ihre Geschwindigkeit proportional mit dem Spannungsabfall steigt. Eihöht man den inneren Zellenwiderstand, so bleibt cet. par. der Grad der Überführung bei gleicher Stromdichte derselbe. Die Verlängerung der Strombahn kann bei entsprechender Anordnung dazu führen, daß die mechanische Vermengung zurücktritt und daß die OH'-Ionen etwas später bis zur Anode dringen, so daß die Vermengung der Produkte also etwas später beginnt, von da ab schieltet sie aber ungehindert weiter.

18. D.R. P. Nr. 09720. Ausgegeben den 12. Juli 1893. Emile Andreoli in London. Elektrolytische Vorrichtung. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 31. Dezember 1892 ab.

Patentansprüche: 1. Eine elektrolytische Vorrichtung, bei welcher zwischen die Anoden und Kathoden durchlässige Scheidewände aus gut leitendem Stoff eingeschaltet und leitend mit den Kathoden so verbunden sind, daß sie weniger Strom als diese empfangen.

- 2. Eine Ausführungsform der unter 1 gekennzeichneten Vorrichtung, bei welcher die Kathode und die leitende Scheidewand (Hilfskathode) trogförmig und die Anoden entweder plattenformig oder auch trogförmig gestaltet sind, und ferner die trogförmige Hilfskathode oben abgedeckt und ganz oder nur zum Teil unter der Flüssigkeit steht.
- 3. Eine Ausführungsform der unter 1 gekennzeichneten Vorrichtung, bei welcher die Auoden, Kathoden und Hilfskathoden

plattenförmig gestaltet und der eine Anode einschließende Raun zwischen zwei Hilfskathoden abgedeckt ist und wobei diese Räume ganz oder nur zum Teil unter Flüssigkeit stehen.

- 4. Eine Ausführungsform der unter I gekennzeichneten Vor richtung, bei welcher die Hilfskathoden aus mit zerstückter Kohle bezw. Koks oder Metallspänen gefüllten Hohlkörpern aus Drahtgaze gebildet sind.
- 5. Eine Aussührungsform der unter I gekennzeichneten Vorrichtung, bei welcher die Hilfskathode oder Hilfskathoden zum Schutz gegen chemische Angriffe infolge Unterbrechungen des Stromes mit dem negativen Pol einer besonderen Batterie verbunden sind, an deren positiven Pol die Anoden angelegt sind.

Beschreibung: Das Diaphragma soll aus leitender Substanz bestehen und kathodisch polarisiert werden, zum Zwecke, es vor chemischen Angriffen zu schützen. Figu siehe Brit. Pat. 15197 (1802).

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die Anordnung ist völlig zwecklos.

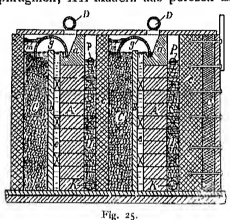
10. D.R.P. Nr. 70727. Ausgegeben den 31. August 1803. Camille Alphonse Faure in Paris. Verfahren und Apparat zur elektrolytischen Gewinnung von Chlor und Atzalkalien. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 8 September 1802 ab.

Patentansprüche: 1. Verfahren zur Gewinnung von Chlor und Ätzalkalien durch elektrolytische Zerlegung von Alkalichloridlösung, darin bestehend, daß man den Elektrolyten in einem von porosen, nicht durchbrochenen Mauern umgebenen Raume der Wirkung des Stromes in der Weise unterwirft, daß die Stromzulertung in den beiden hinter diesen Mauern befindlichen, mit Koks gefüllten Elektrodenräumen stattfindet, infolgedessen das Chlor und der Sauerstoff durch die eine Mauer nach der einen Seite, das Atzalkali hingegen durch die andere Mauer hindurch nach der anderen Seite geführt und an einer Wiedervereinigung mit der Salzlosung oder miteinander durch den in den Mauern vorhandenen Reibungswiderstand verhindert werden.

2. Ein Apparat zur Ausführung des unter i gekennzeichneten Verfahrens, bestehend aus zwei porösen, nicht durchbrochenen, den Elektrolyt zwischen sich aufnehmenden Mauern, von denen die eine der Kathode zugewendete mit einem gegen Gase undurchlässigen Aufsatz versehen ist und die an der nicht porösen, mit

Koks bedeckten und aus gebranntem, kohlenhaltigem Ton hergestellte Scheidewand abgeschiedene Alkalilauge von dem Elektrolyt trennt, während die andere Scheidewand an eine zur Aufnahme des Chlors bestimmte, in bekannter Weise mit Koks gefüllte Kammer grenzt, aus welcher das freiwerdende Chlor durch Rinnen fortgeleitet wird.

Beschreibung: Auf beistehender Fig. 25 bedeuten e unporöse Elektroden (aus gebrannter Kohlekomposition), B, B poröse Diaphragmen, AA Mauein aus porösen Ziegeln mit unporösen Deck-



ziegeln a. Die Räume e und J werden mit Kohleklein gefüllt und mit Salzlösung beschickt; letztere dringt durch das Diaphragma B in die Kammer c. Eine Eisenplatte kann die Elektroden vor den Gasen schützen (?!). Chlor wird durch g abgeführt. Die Speisclösung Röhre D. wird duich Wasser durch Röhren K

zugeführt. Das Alkali wird durch p abgeführt. Die Mittelelektroden sind bipolar geschaltet.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Wie im vorhergehenden Patent og 101 wird offenbar fälschlich vermutet, daß ein großer Diffusionswiderstand, (hier die Reibung in den porösen Mauern), die Ionenüberfuhrung hemmt.

20. D. R. P. Nr. 71674. Ausgegeben den 1. Nov. 1893. Thomas Craney in South Bay, City. Elektrolytischer Zersetzungsapparat. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 20 September 1892 ab.

Patentanspruch: Eine Kohleanode, bestehend aus einem durch festes Zusammenpressen von Kohle undurchdringlich gemachten Kohlekörper, welcher von einer schutzenden Zelle Be von nicht leitender Masse umschlossen und darin so eingebettet ist, daß einzelne, vom eigentlichen Anodekörper aus schräg aufwärts gerichtete Teile desselben, die von entsprechend eingerichteten Hohlräumen der Zellenwandungen umschlossen werden, nur an ihren

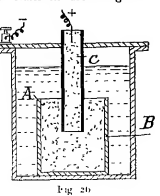
oberen freiliegenden Endflächen A mit dem Elektrolyt in Berührung kommen, wogegen alle übrigen Flächen der Anode der unmittelbaren Einwirkung des Elektrolyten entrückt sind.

Beschreibung: Die Anode soll nach Fig. 26 aus Kohlenpulver oder Kohlenklein zusammengesetzt werden; um sie vor Zerstörung zu schützen, wird das Rohr C und das Gefäß B, welches das Kohlenpulver einschließt, aus nichtleitendem Material hergestellt, so daß die Elektrode nur an der Oberfläche a in Aktion tritt.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Der innere Widerstand so poröser Elektroden ist nicht unerheblich, die Spannungsverluste, welche mit ihrer Verwendung verbunden sind, fallen deshalb stark in die Wagschale.

In so poiösem Material dringt der Elektrolyt bald bis zur Stelle, wo die Elektrode an den Strom geschlossen ist, dort wird dann Chlor abgeschieden, welches auf der Kontaktschiene schlechtleitende Chloridkrusten erzeugt, die zu weiteren Spannungsverlusten Anlaß geben Die Verwendung von Anoden aus pulverförmigem Material bietet deshalb nur Nachteile, sie ist übrigens nicht neu, sondern wurde schon in älteren Patenten erwahnt.



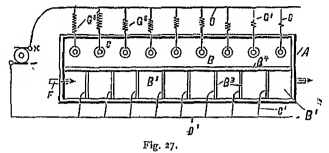
21. D.R.P.Ni. 73037. Ausgegeben den 23 Februar 1804. Thomas Craney in South Bay City (V. St. A). Verfahren zur Elektrolyse von Salzlosungen. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 28. Dezember 1802 ab

Patentanspruch Versahren zur Elektrolyse von Salzlösungen, bei welchem die den einzelnen nebenemander geschalteten elektrolytischen Zersetzungszellen zustromenden Elektrizitatsmengen in der Weise geregelt werden, daß dem Salzgehalt des die einzelnen Zellen ununterbrochen durchsließenden Elektrolyten entsprechende Widerstande in die Stromzuleitung für die einzelnen Zellen eingeschaltet werden

Beschreibung: Parallel geschalteten Zellen werden regulierbare Widerstände (Fig. 27) vorgeschaltet, um den Stromdurchgang in jeder Zelle der jeweiligen Salzkonzentration anzupassen.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Widerstände wandeln nutzlos elektrische Energie in Wärme um. Ökonomischer und einfacher ist es, die Zellen gleich-



mäßig zu speisen, damit Stromdichte und Salzkonzentration überall dieselbe bleibt.

 D.R.P. Nr. 73651. Ausgegeben den 5. März 1894. Farhwerke vorm. Meister Lucius & Brüning in Höchst a. M. Elektrolyse von Flüssigkeiten. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 2. Mai 1893 ab.

Patentanspruch: Elektrolyse von Flüssigkeiten, dadurch gekennzeichnet, daß der zwischen den Elektroden eintretende Elek-

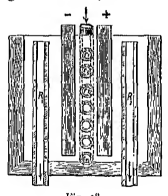


Fig. 28.

trolyt, eventuell auf der ganzen Breite der Elektrodenflächen, in zwei divergierende, nach der Anode bezw. der Kathode gerichtete Ströme verteilt wird, welche je auf den entgegengesetzten Seiten der Elektroden getrennt abgeführt werden.

Beschreibung: Der Elektrolyt wird in den Zwischenraum zwischen den vertikalen Elektroden derart zugeführt, daß er sich in einer Ebene, die etwa so groß ist wie die Elektrodenfläche, in zwei divergierende, nach der

Anode bezw. der Kathode gerichtete Ströme verteilt, welche je auf den entgegengesetzten Seiten der Elektroden getrennt abgeführt werden (Fig. 28).

Die Speiselösung kann durch ein Rohrsystem geführt werden und die Teilung in die beiden entgegengesetzt gerichteten Ströme kann erst beim Austritt aus dem gemeinsamen Rohre erfolgen, oder es wird die Speiselösung von vornherein durch zwei getrennte Rohrsysteme jeder Elektrode besonders zugeführt. Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die angestrebte Trennung ist nur bei lebhafter Zirkulation durchführbar, bei so großer Durchflußgeschwindigkeit der Spelselösung gewinnt man aber zu arme Laugen.

23. D.R.P.Nr. 73662. Ausgegeben den 10. März 1894. E. Straub in Berlin. Verfahren zur Elektrolyse. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 23. Juli 1893 ab.

Patentansprüche: 1. Elektrolyse von Lösungen, gekennzeichnet durch die Temperierung (Erwärmen bezw. Abkühlen) des Elektrolyten durch Erwärmung bezw. Abkühlung der Elektroden.

- 2. Zur Ausführung des durch Anspruch 1 gekennzeichneten Verfahrens:
 - a) die Anwendung hohler Elektroden oder
- b) die Anoidnung der Elektroden in der Weise, daß ihre an dei Elektrolyse nicht teilnehmende Seite durch Temperiermittel irgendwelcher Art erwärmt bezw. gekühlt wird.

Beschreibung. Die einfache Ait der Anoidnung ist wohl aus den Ansprüchen unmittelbai verständlich.

Ausübung: unbekannt

Diskussion: Anmelder beabsichtigt, die Heizung einfacher zu gestalten, als es bei der Anordnung eigener Heizvorrichtungen der Fall ist, der Gewinn durfte kein großer sein Bei der Chloridelektrolyse kann seine Anordnung wohl nur auf die Heizung der Kathoden beschränkt werden.

24. D.R.P. Ni. 73 964. Ausgegeben den 10. Maiz 1804. Societe Outhenin Chalandre Fils et Cie in Paris. Elektrolytischer Apparat — Patentiert im Deutschen Reiche vom 20. August 1803 ab.

Patentanspruch. Em aus zwei inemandei gesetzten wasserdichten Behaltern bestehender elektrolytischei Apparat, gekennzeichnet durch schräg durch den inneren Behalter hindurchgehende, an beiden Enden offene und als Diaphragmen dienende Röhren aus Ton oder einem anderen geeigneten Material, in welchen die Kathoden derart angeordnet sind, daß durch einen sich gegen das Ende der Röhre stutzenden Bugel ein Bolzen geht, der mittels eines Hakens in einen Schlitz der Kathode eingreift und so die letztere festhält, wahrend die Anoden zwischen den Diaphragmen in den inneren Behalter hineingehangt sind.

-- 40 --

Beschreibung: Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf einen Apparat, der hauptsächlich für die Elektrolyse von Chlornatrium behufs gleichzeitiger Gewinnung von Ätznatron und Chlordient. Dieser Apparat kann natürlich auch bei der elektrolytischen Behandlung jedes anderen Stoffes benutzt werden.

In den voiliegenden Figuren zeigt:

Fig. 29 eine Seitenansicht des Apparates, teilweise im Schnitt; Fig. 30 stellt denselben im Querschnitt dar;

Fig. 31 ist eine Ansicht von oben mit teilweise entferntem

Deckel;

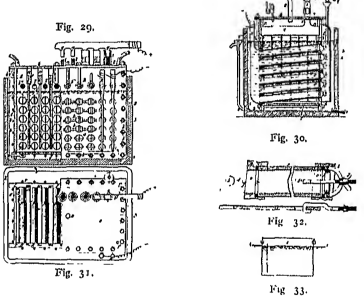


Fig. 32 zeigt die Anordnung der zur Verwendung kommenden Röhren;

Fig. 33 veranschaulicht einen Salzbehälter.

Der den eigentlichen Apparat umschließende wasserdichte Kasten K (Fig. 20 und 30) muß aus einem Material hergestellt sem, welches durch die in dem Kasten befindliche Flüssigkeit nicht angegriffen wird, oder er muß durch Bestreichen mit geeignetem Firniß dagegen geschützt werden. Die Abmessungen des Kastens K sind etwas größer als die des inneren Behälters für die Anoden und Kathoden und richten sich im übrigen nach dem Umfang der Fabrikation, welcher auch die Zahl der Apparate bestimmt, welche hintereinander oder parallel geschaltet sein können. Die Kathoden

bestehen aus Metall, z. B. aus Eisen, das durch den Elektrolyten nicht angegriffen wird.

Der innere Behälter besteht, abgesehen von mehreren darin angebrachten Öffnungen, von denen weiter unten die Rede sein wird, aus einem wasserdichten Kasten, dessen Seitenwandungen mittels Metallbolzen befestigt und aus Kautschuk, Glas, Porzellan oder Ton hergestellt sind. Die beiden Seitenplatten A und Bsind mit Durchbohrungen o und o1 (Fig. 32) versehen. Auf den inneren Obeisflächen dieser Platten sind Nuten r angebracht, welche zur Aufnahme der Wände C und D und des Bodens F dienen (Fig. 31). Außerdem sind in den Platten A und B Löcher zur Aufnahme von Schraubenbolzen b angebracht, mittels deren dei Behälter befestigt ist. Die Fugen des letzteren sind mittels Gummi oder dergleichen abgedichtet. Die Befestigung kann auch auf andere Weise erfolgen, doch mussen die Bolzen stets außerhalb des, für die Anoden bestimmten Behälters angeordnet sein. Auch kann man je nach dem Material, aus welchem die Platten A und B hergestellt sind, dieselben im oberen Teil durch Rohren T (Fig. 20) durch welche mit Muttern b" versehene Schraubenbolzen gehen, versteifen (Fig. 30). Zwischen den Endflächen jedes Rohres T und der Oberflache der Platten A und B sind Gummiringe eingefugt, welche die Gase oder die Flüssigkeit im Anodenbehalter verhindern, in das Inneie dei Rohien T (welche auch aus Haitgummi, Poizellan, Glas oder dergleichen bestehen) einzudrungen und die Bolzen b" anzugreifen. Der ebenfalls aus Hartgummi, Porzellan, Glas usw. hergestellte Deckel G schließt den Anodenbehalter mit Hilfe von Gummi oder Mastix hermetisch ab Das Ganze wird mittels außen liegender Bolzen gehalten, welche unter die vier Wande des Behalters herumgreifen konnen, oder auch nur um die Wande A und B, während sie an den Wanden C und D um die vorderen Bolzen bb greiten. Man kann die Bolzen auch in anderer Weise anbringen, immer jedoch außerhalb des Behalters

Von den in den Platten A und B angebrachten Offnungen a und a^{\dagger} entsprechen sich je zwei gegenuberliegende. Ihre gemeinschaftliche Achse ist wenig gegen die Horizontale geneigt (Fig. 30 und 32). Diese Öffnungen nehmen die aus zylindrischen Potzellaniohren B von geeigneter Starke und Porosität, mit rundem oder flachem Querschnitt, bestehenden Diaphragmen auf, welche an beiden Enden offen sind (Fig. 32).

Jede der porösen Röhren P wird in eine der Offnungen o eingeführt, deren Durchmesser um ein Geringes größer ist, als der

der Röhren. Letztere ruhen auf einem weichen Gummiring Ri, der in der Öffnung of der Platte B angebracht ist. Ein zweiter Gummiring R liegt auf dem anderen Ende der Röhre P in der Öffnung oder Platte A. Auf diesen Ring stützt sich ein huseisenförmiger Bügel, durch dessen Mitte ein mit Haken versehener Bolzen S geht, der in die, im Innern der Röhre P angebrachte Kathode eingreift. Mittels der auf dem Bolzen S befindlichen Flügelmutter wird die ganze Vorrichtung gegen den Lagerhals der Öffnung of angedrückt, um auf diese Weise die Gummiringe leicht zusammenzupressen und so die Enden der Röhren gegen die Wandungen des Behälters ab-Auf diese Weise ist die in dem Behälter für die Anoden zudichten. enthaltene Flüssigkeit von der in dem äußeren Kasten K befindlichen völlig getrennt. Der elektrische Kontakt ist durch die Porosität der Diaphragmen gesichert. Die Röhren liegen völlig in dem Elektrolyten und können nötigenfalls leicht ausgewechselt werden. Die röhrenförmige Anordnung der Diaphragmen ist von Vorteil für ihre Festigkeit und Dauerhaftigkeit, welche auch durch Vergrößerung ihrer Oberstäche vermehrt werden kann, die es erlaubt, ihnen eine geringere Porosität zu geben, ohne daß der elektrische Widerstand größer wird.

Die Anoden I sind zwischen je zwei Reihen der porosen Röhren angeordnet (Fig. 29) und bestehen aus Staben oder Platten, welche in einem Kopfstück U aus Blei (Fig. 30) versenkt sind Kopfstück U ruht mit seinen über die Anoden etwas hervorragenden Enden in Aussparungen n der Platten A und B (Fig. 20 und 30). Die Bleistücke U liegen über der Flüssigkeit. Durch Bestreichen mit geeignetem Firniß werden die Kopfstücke gegen die Einwickung der Gase in dem Anodenbehälter geschutzt. Jede Anode ist außen mit einer Vorrichtung zur Stromaufnahme verschen. Dieselbe besteht aus einem kupfernen Schraubenbolzen /, der teilweise in das bleierne Kopfstück U versenkt ist und durch den Deckel G hmdurchtagt. Gegen den Deckel ist der Bolzen durch einen weichen Gummiring abgedichtet. Um hier absolute Dichtigkeit zu erzielen, wird der Ring durch eine auf den Bolzen / aufgeschraubte Mutter e, deren Gestalt aus Fig. 29 ersichtlich ist, angepreßt. Die Mutter dient zugleich als Klemmschraube, und ein gewisses Spiel zwischen dem Ende des Bolzens und dem oberen Boden der Mutter erlaubt, den Gummiring fest anzupressen. Zur Aufnahme des Stromes läuft jede Mutter e oben in einem Napf aus, der mit Quecksilber gefüllt ist (Fig. 29) und in welchen einer der Ansatze y einer Stange hineintaucht. Letztere empfangt den Strom von der Dynamomaschine und gibt ihn auf dem Wege des Quecksilbers, der Muttern e, der Bolzen t an die Anoden ab. Diese Anordnung gestattet, jederzeit die Verbindungsstellen auf ihre Unversehrtheit zu prüfen. Letztere befinden sich alle in einer Reihe auf der entgegengesetzten Seite, wie die Verbindungen der Kathoden mit der Stromquelle. Die Kathoden sind Streifen oder Platten aus Eisen oder dergleichen von geeignetem Querschnitt und mit einem in Fig. 32 punktieit gezeichneten Ausschnitt bei J versehen. Dieselben liegen ihrer ganzen Ausdehnung nach parallel mit den Anoden. Ihre Breite ist ein wenig geringer als die lichte Weite der Röhren P, in welchen sie frei liegen; in diese werden sie durch die Öffnungen o der Platte A eingeführt. Die Kathoden greifen mit ihrem gabelförmigen Ende frei um die Bolzen h, Fig. 29 und 32. Durch das in der Kathode befindliche kleine Loch j wird ein Splint gesteckt, der sich gegen die Außenseite von B stützt, wenn man die Schraube S anzieht, um die Diaphragmen zu befestigen. Der Hakenbolzen 8 greift in einen Schlitz 8' der Kathode ein. Auf diese Weise wird der ganze Druck auf die Platte B übertragen. Jede Kathode kann leicht ausgewechselt werden

Die Verbindung der Kathoden mit dem entsprechenden Polder Dynamomaschine erfolgt vermittels der Schraubenspindeln h, welche vor der Platte B gegenüber den horizontalen Reihen der Röhren P parallel angeordnet sind. Jede dieser Spindeln ist mit einer Anzahl von aufgeschraubten Ringen und Muttern versehen, und zwar entspricht die Zahl derselben der Zahl der der betreffenden Spindel gegenüberliegenden Kathoden. Die Ringe und Muttern werden so aufgeschraubt, daß zwischen denselben und der Kathode ein genugender Zwischenraum bleibt, um die Kathoden in der beschriebenen Weise einfuhren zu konnen. Erst nachdem die Kathoden belestigt sind, preßt man die Muttern und Ringe gegen das gabelformige Ende der Kathoden (Fig. 20). Alle horizontalen Spindeln h sind mit einem gemeinschaftlichen Konduktur verbunden, der an den entsprechenden Pol der Dynamomaschine angeschlossen ist.

Man kann die Anordnung auch so treffen, daß man die Kathoden einer horizontalen oder einer vertikalen Reihe aus einem Stück herstellt, derart, daß sie mit ihrem durch die Platte B hindurchragenden Ende durch ein Stück verbunden sind, dessen aus der Flussigkeit herausragendes Ende M mit dem entsprechenden Pol der Dynamomaschine verbunden ist. Jede auf diese Weise verbundene Kathodenreihe gleicht so einem Kamm, dessen Zinken durch die in den Röhren P liegenden Kathoden gebildet werden

(Fig. 20 und 30). Wenn die Kathoden aus einem Stück hergestellt werden, so werden sie durch die Öffnung o^1 der Platte B eingeführt. Hierbei werden die Löchei j mit den Splinten überflüssig, da die Kathoden sich mit dem erweiterten Verbindungsstück gegen die Platte B stützen, wenn die Schrauben S angezogen werden; diese sind dann in derselben Weise wie im ersten Falle angeordnet. In beiden Fällen bildet die Anordnung der Anoden und Kathoden ein Ganzes, das aus dem äußeren Kasten K zwecks Reinigung usw. herausgenommen werden kann.

Durch den Deckel G geht das Gasabführungsrohi II. Auch kann ein Thermometer, ein Manometer, ein Flüssigkeitsstandanzeiger usw. angebracht werden.

Um in dem Elektrolyten stets einen bestimmten Konzentrationsgrad zu erhalten, läßt man denselben durch einen aus Glas, Porzellan oder dergleichen verfertigten Salzbehälter (Fig. 33) in der Richtung der Pfeile hindurchfließen.

Dieser Behälter ist durch eine vertikale, bis zu einem durchlöcherten zweiten Boden herabreichende Scheidewand in zwei ungleiche Abteilungen zerlegt und durch einen mittels Wassei abgedichteten Deckel hermetisch verschlossen. Die Flüssigkeit tritt durch das Rohi i ein und fließt durch das Rohi 2, nachdem sie den Raum a passiert hat, in welchem sie ihren Salzgehalt vermehit, in den Anodenbehälter weiter. Um eine Ansammlung von Gasen in dem fielen Raum des Behälters zu verhindern, steht derselbe mit dem Rohi II in Verbindung.

In folgendem soll die Wirkungsweise des Apparates bei der Elektrolyse von Chlomatrium beschrieben werden

Zerlegt man dieses Salz auf elektrischem Wege, so erhalt man. 1. eine Lösung von reinem Ätznation, welche frei von Chlornatium ist; 2. Chlor, Chlorverbindungen und Sauerstoff, welche zur Herstellung von Chlorkalk dienen. Der Kasten K und der Anodenbehälter werden bis zu gleicher Höhe gefüllt, und zwar der letztere mit einer gesättigten Salzlösung so weit, daß die röhrenformigen Diaphragmen bedeckt sind, ohne daß jedoch die Kopfstücke der Kohlenanoden von der Flüssigkert bespült werden. Der Kasten K wird mit gewöhnlichem Wasser gefullt, dem, um den Widerstand bei Beginn zu vermindern, etwas Natron zugesetzt werden kann. Schließt man jetzt den Strom, so geht die Zerlegung des Salzes in seine Elemente sofort vor sich. An den Kathoden entwickelt sich Wasserstoff unter Bildung von Ätznatron. Wenn die Natronlösung den gewünschten Grad erreicht hat, wird sie

durch das Rohr x abgelassen und gewöhnliches Wasser durch eingeführt (Fig. 30). Die geneigte Lage der Diaphragmen erleichte die Entwicklung des Wasserstoffs, welche fast ausschließlich z der Seite der Platte A vor sich geht. Um den Wasserstoff nötige falls zu sammeln, ist an der Platte A eine in die Flüssigkeit hinei tauchende Scheidewand R (Fig. 30) befestigt, welche über alle Rohöffnungen o reicht. Diese Scheidewand bildet mit der Platte A g wissermaßen eine Kammer, aus welcher das Gas auf irgend ein Weise entfernt werden kann.

An den Anoden entwickelt sich Sauerstoff aus dem Wassund Chlor aus dem Salz. Diese Gase entweichen durch das Rohr nach einem Absorptionsbecken, welches Kalkhydrat in Pulverforr oder Kalkmilch für die Herstellung von unterchlorigsaurem Kal enthält. Die Entwicklung bleibt gleichmäßig, wenn man den Gra der Konzentration im Elektrolyten konstaut erhält. Ebenso mu man den Stand der Flüssigkeit von Zeit zu Zeit wieder auf di richtige Hohe bringen.

Die Hauptvorteile des vorliegenden Apparates liegen darit daß man Elektroden von großer Oberfläche bei großer Raum ersparnis hat, daß die einzelnen Teile leicht ausgewechselt un repariert werden können, und daß eine vollige Trennung der Elemente erfolgt.

Ausubung Das Verfahren wird von der Società Volta aus geubt und steht gegenwärtig in einer größeren Anlage in Bus-(Italien) in Verwendung. Näheres darüber im II Teil

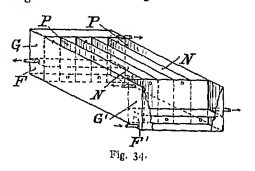
25. D. R. P. Nr. 75033 Ausgegeben den 27. Juni 1804 Emile Andreoli in London. Elektrolytischer Apparat — Patentier im Deutschen Reiche vom 20 Juni 1803 ab

Patentanspruch' Ein elektrolytischer Apparat, ber welchen die Zellen gleichen Zeichens je an einem Ende unten und am ent gegengesetzten Ende oben mit einer gemeinschaftlichen Verteilungskammer in Verbindung stehen, je die beiden Verteilungskammert der Zellen gleichen Zeichens unter sich durch eine Pumpe verbunden sind, und je die obere Kammer mit einer Ableitung für das in den Zellen entsprechenden Zeichens entwickelte Gas, sowie mit einer Ableitung für die Flüssigkeit, je die untere Kammer dagegen mit einer Zuleitung für die Flüssigkeit versehen ist.

Beschreibung. Die Zelle ist der Länge nach durch vertikale Scheidewande in Anodenkammern P und Kathodenkammern N geteilt. Je zwei parallele Querwande bilden an den beiden Enden

Kammern (Fig. 3.4), die ihrerseits durch je eine horizontale Scheidewand in eine kleinere untere (F, F^1) und eine größere obere (G, G^1) Abteilung getrennt werden.

Mit den zwischen den Längsscheidewänden in abwechselnder Folge nebeneinander liegenden Anoden- und Kathodenzellen P und N



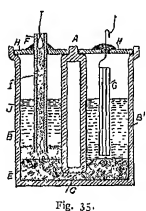
stehen nur je der obere Querraum der einen und der untere Querraum der gegenüberliegenden Seite Verbindung. Querkammer ist mit Zuund Ablauf versehen. So fließt die Speiselösung durch G1 in die Kathodenräume N, von diesen in

die untere Kammer F (oder umgekehrt), ebenso von G durch die Anodenräume P in die untere Kammer F^1 und wird von da abgeführt.

Ausübung: unbekannt.

Eine Rohrverbindung ist ebenso einfach, die Diskussion: Zirkulation ist aber dann leichter zu kontrollieren.

26. D. R. P. Nr. 75917. Ausgegeben den 2. Juli 1894. Thomas Craney in Bay City (Michigan). Elektrolytischer Apparat. -Patentiert im Deutschen Reiche vom 9. Mai 1893 ab.



Patentanspiüche i. Elektrolytischei Apparat mit getrennten Abteilungen für Anode und Kathode, dadurch gekennzeichnct, daß der pulverförmige Anodenstoff, in welchem die mit dem gleichen Stoff gefüllte Anodeniöhie mit dei unteren Mündung nach Art dei durch Patent Nr. 71674 geschützten Anode eingebettet ist, den von der durchlässigen Masse der elektrolytischen Scheidewand gebildeten Boden vollständig und unmittelbar bedeckt, so daß der lockere Anodenstoff eine Trennungsschicht zwischen beiden Abteilungen des Apparates bildet.

2. Eine Ausführungsform des unter 1 geschützten Apparates, bei welcher die Anodenröhre in dem oberen Teil mit Durchbohrungen behufs Abführung der in der Anode entwickelten Gase versehen ist.

Beschreibung: Eine Zelle wird durch eine nicht bis auf den Boden reichende Trennungswand in einen Anodenraum und einen Kathodenraum geteilt. Der Boden des Gefäßes wird bis über den unteren Rand der Trennungswand mit porösem Material gefüllt, das als Diaphragmamasse dient. Die Anode wird nach Art des D. R. P. 71674 (Seite 42) angeordnet, es entfällt aber diesmal das undurchlässige Gefäß B. Die Anodenmasse wird vielmehr direkt auf der porösen Bodenschicht ausgebreitet, damit sie eine besonders große wirksame Oberfläche darbietet.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Der Zellenwiderstand wird geringer, alle anderen Bedenken bleiben aber bestehen.

27. D.R.P. Nr. 75030. Ausgegeben den 21. Juni 1894. A. Coehn in Berlin. Verfahren zur elektrolytischen Darstellung von Sauerstoff und den Halogenen — Patentiert im Deutschen Reiche vom 14. Juli 1803 ab.

Patentanspruch Verfahren zur elektrolytischen Darstellung von Sauerstoff und den Halogenen, gekennzeichnet durch die Anwendung einer wasserstoffausnehmenden, aus Metall bestehenden Kathode, um dieselbe darauf in Primar- oder Sekundarbattenen zur Stromerzeugung zu verwenden

Beschreibung Als Wasserstoff okkludierendes Metall wird Blei genannt, das nach der Elektrolyse etwa in Schwefelsaure mit einer Anode aus Kohle oder dergleichen zu einem galvanischen Element verbunden werden soll

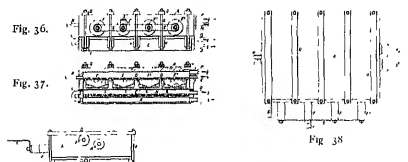
Ausübung unbekannt.

Diskussion Anmelder übersieht, daß die Elektrolyse mit Bleikathoden höheren Spannungsaufwand bedingt. Ganz abgesehen davon, daß ein stetes Auswechseln der Elektroden undurchführbaist, daß dabei Saure und Alkali verloien geht, die Haltbarkeit dei Apparatui leidet usw., ist schon deshalb ein nennenswerter Gewinn auch vom iem theoretischen Standpunkte nicht zu eiwarten.

28. D. R. P. Ni. 76047. Ausgegeben den 7. Juli 1804. James Hargreaves in Farnworth-In-Widneß (Lancaster) und Thomas Bird in Cressington b. Liverpool (Lancaster, England). Elektrolyse von Salzlösungen. — Patentieit im Deutschen Reiche vom 29. Septembei 1893 ab

Patentanspruch: Verfahren zur Elektrolyse von Salzlösungen in der Weise, daß man den Kathodenraum, welcher von dem mit dem Elektrolyten erfüllten Anodenraum durch ein Diaphragma und eine an letzteres dicht anliegende oder mit ihr verbundene, durchbrochene Kathode getrennt ist, vom Elektrolyten frei hält, wobei das sich an der Kathode ansetzende Kathion durch Dampf, feuchte Luft oder solche Gase oder zerstäubtes Wasser von ihr abgelöst werden kann.

Beschreibung: Vorliegende Erfindung betrifft die elektrolytische Zersetzung von Chlor-, Jod- und Bromverbindungen, Nitraten und anderen Salzen und bezweckt eine möglichst vollkommene Trennung der Ionen voneinander und vom Elektrolyten, feiner eine Erhöhung der Reinheit der zu erhaltenden Produkte und die Ermöglichung einer wirksameren und geeigneteren Anordnung der zur Zeilegung dienenden Vorrichtungen.



In den vorliegenden Abbildungen stellt Fig. 36 die Seitenansicht einer der Erfindung gemäß angeordneten Vorrichtung dar; Fig. 37 ist ein dazugehöriger senkrechter Längenschnitt, Fig. 38 die Draufsicht, Fig. 39 zeigt teilweise im Quer-

schnitt, teilweise in der Endansicht zwei zu einer Gruppe vereinigte Vorrichtungen.

Fig. 39.

Zur elektrolytischen Gewinnung von Alkali oder einer Verbindung des letzteren mit Hilfe der vorliegenden Erfindung dienen Vorrichtungen, welche aus einer Zelle oder einem Behälter bestehen, der ein poröses Diaphragma enthält, auf dessen einer Seite, nebengeordnet oder mit demselben verbunden, die Kathode aus seinem Drahtgewebe oder gelochtem Metall sich befindet, während die Anode und die zu zersetzende Lösung — z. B. Kochsalzlösung — sich auf der anderen Seite des Diaphragmas befinden. Diejenige

Abteilung der Zelle, in welcher die Kathode untergebracht ist, enthält keine Flüssigkeit mit Ausnahme jener geringen Mengen, welche durch das Diaphragma dringen oder als Dampf, Sprühregen und dergleichen zu dem Zwecke eingeführt werden, um die an der Kathodenfläche haftenden Teilchen des Kathions (des Natrons oder der entstandenen Verbindung des letzteren) zu entfernen, wobei die hierdurch entstehende Lösung aus der betreffenden Zellenabteilung entweder beständig oder nur von Zeit zu Zeit abgezogen wird.

Bei der in den Figuren dargestellten Vorrichtung ist AC eine zweiteilige Zelle oder ein Behälter, welcher das poröse Diaphragma D enthält, dessen der Anode entgegengesetzte Seite mit der aus feinem Drahtgewebe bestehenden Kathode E verbunden bezw. vereinigt ist. F F 1 F2 F3 ist die aus mehreren Teilen bestehende Kohlenanode und G die zu zerlegende Flüssigkeit, z. B. eine Kochsalzlösung. Der Teiliaum H unter dei Kathode E ist nicht von dieser Flüssigkeit erfullt, sondern enthält Dampf, welcher durch die Rohileitung J, den Bodeniaum K und das Bogenrohi L zugeführt M ist das Zusührungsicht für die Soole oder andere zu zeilegende Lösung, N das Ausslußrohi fui den ganz oder teilweise erschopften Elektrolyten, () das Ausflußrohr für die das Kathion (das Atznation oder die entsstandene Verbindung des letzteren) enthaltende Lösung aus dem Kathodenraum, P das Abzugsrohr für das sich im Anodeniaum entwickelnde Chloi- oder andere Gas Die Leisten O und Bolzen R dienen zur Befestigung des Zellenoder Behalteroberteiles am Unterteile Eisterer wird vorteilhaft aus Steingut oder ähnlichem Material hergestellt, letzterer aus Metall in einem Stuck gegossen und mit Ansatzen i zum Festhalten der Kopfe der Bolzen R versehen S sind die Leitungen für den elektrischen Strom

Wahrend der Zersetzung des Elektrolyten G wird das Kathion (Atznatron oder die entstandene Verbindung des letzteren) beständig durch den von den Rohren J und L zugeführten und an der Kathode E kondensierten Dampf von dieser abgespult. Die hierbei entstehende Lösung läuft durch das Rohr O ab.

Die von dem den Bodensaum K duschstromenden Dampf bewirkte Erhitzung des Bodens des mittleren oder Kathodensaumes H beschleunigt nicht nur die Wirksamkeit der Vorrichtung, sondern bewirkt überdies die Verdampfung der sich auf diesem Boden sammelnden Flüssigkeit. Der sich hierbei entwickelnde Dampf kondensiert sich wieder an der die Unterseite des Bodens der obeisten

Kammer bildenden Kathode und dient zur Lösung und Wegwaschung des sich an ihr bildenden Kathions. Die Dampfzuleitung kann entweder beständig offen gehalten oder nur von Zeit zu Zeit geößnet werden. Der Bodenraum K muß nicht notwendigerweise mit dem Kathodenraum H in Verbindung stehen, sondern es könnten statt des Bogenrohres L zwei Leitungen angeordnet sein, von denen die eine als Ableitungsrohr aus dem Bodenraum K, die andere als Zuleitungsrohr zu dem Kathodenraum H dient. Mit dem durch den Auslaß P entweichenden Chlor- oder anderen Gase wird in bekannter und üblicher Weise verfahren.

Statt des Dampfes kann man sich zur Beseitigung des Kathions von der Kathode auch des Wassers bedienen, welches strahlenförmig durch Mundstücke eingespritzt oder als Sprühregen eingeführt wird, wobei die Ansammlung von Flüssigkeit im Kathodenraum H hintangehalten werden muß. Oder man kann, wenn es vorteilhaft erscheinen sollte, Dampf und Wasser gleichzeitig zur Beseitigung des Kathions benutzen.

Es ist einleuchtend, daß die Gestalt der Zelle beliebig gewählt werden kann und daß die Kathode, statt wie im datgestellten Falle wagerecht zu liegen, auch senkrecht oder in geneigter Lage angeordnet sein könnte. Die Zelle kann auch eine zylindrische Form besitzen, in welchem Falle die Kathode das Diaphragma ringförmig umgibt. Die in den Figuren dargestellte Form ist aber immerhin als die vorteilhafteste zu betrachten, da flache Gefaße nicht nur eine ausgedehntere Arbeitsfläche bieten, sondern mit geringen Zwischenräumen übereinander angeordnet werden konnen, so daß sie verhältnismäßig wenig Raum beanspruchen

Wenn die Zelle senkrecht geteilt ist, so wird das Diaphragma zweckmäßig von oben nach unten an Dicke zunehmen oder an Porosität abnehmen, damit die Wirkung des hydrostatischen Druckes ausgeglichen werde und die Durchlässigkeit uberall die gleiche ser

Statt Dampf oder Wasser kann ein Gas, wie etwa feuchte Luft, in dem Kathodenraum II zur Beseitigung des Kathions von der Kathode E in Wirksamkeit treten. Wenn die Gewinnung eines Karbonats (Alkalikarbonats) beabsichtigt ist, so wird man teuchtes Kohlensäuregas in den Raum H einleiten. Wenn die den elektrischen Strom liefernde Dynamo von einer mittels Verbrennung angetriebenen Maschine in Bewegung gesetzt wird, kann man die auf den Niederschlag an der Kathode E wirkende Kohlensäure den von der Maschine abgegebenen Verbrennungsprodukten entnehmen Sind mehrere Zellen zu einer Gruppe vereinigt, so kann man die

von der Maschine abziehenden Gase durch die untersten Räume K leiten, damit sie den Boden des mittleren (Kathoden-) Raumes erwärmen, während eine bestimmte Menge dieser Gase in diesen mittleren Raum H selbst eingeleitet wird, wenn die Gewinnung von Karbonat beabsichtigt ist.

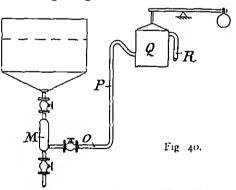
Soll statt des Karbonats Bikarbonat (Alkalibikarbonat) dargestellt werden, so kann die Erhitzung des Apparates unterbleiben, wobei die Menge des in den Kathodenraum H eingeleiteten Kohlensäuregases entsprechend geregelt werden muß.

Ausübung: Die hier beschriebene horizontale Anordnung scheint keine Verwendung gefunden zu haben. In vertikaler Anordnung wird die Zelle noch in weiteren Patenten näher beschrieben und durchgebildet. Über die Ausführungsformen und die Anwendung siehe II. Teil.

20. D.R P.Ni.77349. Ausgegeben den 27. September 1894. Thomas Craney in Bay City (Michigan). Reguliervorrichtung für den Ablauf der Zersetzungsprodukte aus elektrolytischen Apparaten — Patentiert im Deutschen Reiche vom 9 Mai 1893 ab.

Patentansprüche i Reguliervorrichtung für den Ablauf der Zeisetzungsprodukte aus elektrolytischen Apparaten, gekennzeichnet durch ein an einem Wagebalken aufgehängtes, auf ein bestimmtes

Gewicht eingestelltes und in dei biegsamen Überlaufleitung OPR eingeschaltetes Wagegefaß, welches entspiechend dem spezifischen Gewicht der ablaufenden Flussigkeit sich hebt oder senkt und dadurch die Uberlaufleitung unterbricht oder in Tatigkeit setzt



2 Eme Ausführungsform der unter i geschützten Vorrichtung, gekennzeichnet durch Einschaltung eines Absatzgefaßes in die Überlaufleitung.

Beschiebung. Aus der Zelle fließt die Kathodenlauge durch ein biegsames Rohr in ein Überlaufgefäß R (Fig. 40) über, das auf einem Wagebalken aufgehängt und für eine Flüssigkeitsfullung von bestimmtem spezifischen Gewicht austariert ist. Ist die Lauge,

den Zellen kommt, spezifisch schwerer, so senkt sich nd der Ablauf wird in Tätigkeit gesetzt, ist die Lösung ichter, so wird das Gefäß gehoben und der Ablauf wird erbrochen. M ist ein Absatzgefäß für Schlamm usw. Dung: unbekannt.

ssion: Automatisch kann diese Vorrichtung nur dann funktionieren, wenn man stets bei gleicher Temperatur Speiselösungen von konstantem spezifischen Gewicht Zwei Bedingungen, die schwerlich technisch erfüllt ien.

Nr. 78146. Ausgegeben den 19. November 1894. F. Belluffhausen. Vorrichtung zur kontinuierlichen 11g elektrolytischer Flüssigkeitszersetzungste. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 31. Oktog ab.

ſ

Ţ,

c

a

ď

n

d

 \mathbf{C}

đ

h

(

a

W

1

S

Z

K

B

anspruch: Eine Vorrichtung zur kontinuierlichen cher elektrolytischer Flüssigkeitszeisetzungsapparate, die Elektroden durch eine Zwischenwand voneinander darin bestehend, daß diese Scheidewand selbst oder m kapillaren Gewebe oder einer ebensolchen Masse zerlängerung derselben nach oben mit ihrem umgede in ein über den Zersetzungsraum gelegenes, mit toder einer anderen zweckdienlichen Flüssigkeit durch und dessen nach aufwärts gebogene Verlängerung fäß eintaucht, aus welchem dieselbe das Elektrolyt Ersatzflüssigkeit ansaugt und bei entsprechender Reflüssigkeitsstandes im Gefäß den Elektroden unter in Kapillarität und Schwere in dem Maße zuführt, als sche Apparat Flüssigkeit zersetzt.

sche Apparat Flüssigkeit zersetzt.

2ibung: Das zylindrische Zersetzungsgefäß bildet die
, eine zweite, gleichfalls zylindrische Elektrode, wird
lazu im Inneren isoliert angeordnet, zwischen beiden
2 konzentrisch zu ihnen wird ein Asbestschlauch eine Zwischenräume zwischen den Elektroden und dem
len beiderseits (1) mit Stahlspänen ausgefüllt. Der
Asbestgewebe ragt aus der Zelle oben heraus, wird
ren Ende nach außen umgekrempt und diese Kreinpe
lefäß, in welchem sich die Speiselösung befindet, die
wirkung des Schlauches in das Zersetzungsgefäß ge-

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Der Vorschlag, die Zellen durch Kapillarwirkung von Dochten zu speisen, tritt in der Patentliteratur noch mehrmals auf. Abgesehen davon, daß solche Speisung ganz unkontrollierbar ist, empfiehlt sie sich nicht, weil viel festes Salz dabei ausblüht, auch in den Kapillaren auskristallisiert usw.

31. D.R.P. Nr. 78539. Ausgegeben den 15. Dezember 1894. **Thomas Craney** in Bay City. Apparat zur elektrolytischen Zersetzung von Salzlösungen. — Patentielt im Deutschen Reiche vom 9. Mai 1893 ab. (Zusatz zum D.R. P. 73037.)

Patentansprüche: 1. Bei einem elektrolytischen Apparat für das durch Patent Nr. 73 637 geschützte Verfahren die Anordnung, daß alle Zellen unten durch einen Boden aus durchlässiger Masse verbunden sind, wobei die Zellenzwischenwände mit ihrem unteren Rand dergestalt abwechselnd in den durchlässigen Boden hineiniagen oder über demselben liegen, daß die Flüssigkeit in den einzelnen Zellen sich unabhängig von der Durchlassigkeit des Bodens abwechselnd auf- und niederbewegt

2. Bei dem unter i angegebenen elektrolytischen Apparat die Anordnung glockenförmiger Zellen, die für den Zweck der Verbindung aller Zellen miteinander unten mit Aussparungen versehen sind.

Beschreibung. Anoden der Konstruktion des DRP 71074 werden auf einer porösen Lage aus Ton, Sand, Glas, Asbest oder deigleichen, die auf den Zellenboden gestreut ist, angeordnet und mit unten offenen Glocken aus Steinzeug oder anderem entsprechen-

den Material (die mit Abzugsrohr für das Chlor versehen sind) derait bedeckt, daß die Anodenzuführung durch den Glockenhals reicht Zwischen den einzelnen Glocken werden vertikale Scheidewände



Pig 11

angeoidnet, welche das Bad in mehrere Zellen teilt, sie reichen abwechselnd bis in die Diaphragmenschicht oder enden unter dem Niveau der Flüssigkeit, so daß der Elektrolyt gezwungen wird, im Schlangenwege bald über die Scheidewand, bald unter dieselbe zu fließen (Fig 41). Die Scheidewande können gleichzeitig die Kathoden bilden.

Es wird noch eine zweite Anordnung beschrieben, in der das Badgefäß der Länge nach durch eine Trennungswand in zwei große Abteilungen geschieden wird, von denen die eine alle Anoden enthält und die zweite wiederum durch (Quer-)Scheidewände in Unterabteilungen zerlegt ist.

Die Trennungswand reicht nicht bis ganz auf den Filterboden, die Querabteilungen sind wieder so angeordnet, daß der Elektrolyt der Reihe nach durch alle Kathodenkammern fließen muß.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Das beschriebene Verfahren ist interessant, weil es sich dem Glockenverfahren bereits nähert. Leider ist die Anordnung der Zirkulation selbst in der zweiten Modifikation nicht sehr glücklich.

Die bereits im D. R. P. Nr. 73637 vorgeschlagenen Pulverdiaphragmen sollen hier wieder verwendet werden.

32. D.R.P. Nr. 79658. Ausgegeben den 9. Februar 1895. Thomas Craney in Bay City (County of Bay, State of Michigan). Elektrolytischer Zersetzungsapparat. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 22. Mai 1894 ab.

Patentanspruch: Elektrolytischer Zersetzungsapparat, bei welchem die aus einem Drahtgeflecht oder dergleichen bestehende, in Form eines flachen Behälters ausgeführte Kathode ein wesentlich ebenso gestaltetes Diaphragma und das auf letzterem ruhende, als Anode dienende Kohlenpulver trägt, dem der Strom nach der durch Patent Nr. 71674 geschützten Art zugeführt werden kann.

Beschreibung: In einem rechteckigen Gefäß wird eine horizontale etwa schalenförmige Kathode (siehe Figur zum Brit Pat. 1941 vom Jahre 1894) aus Drahtgewebe angeordnet, sie trägt ein Diaphragma aus Asbest oder aus Asbestfasern oder aus Pulvern, Sand usw., auf welchem das als Anode dienende Kohlepulver unmittelbar aufgelagert ist. Die Stromzuführung zu den Anoden ist dieselbe wie früher (siehe D. R. P. 71 674, Seite 42). Anoden- und Kathodemaum besitzen getrennten Zu- und Ablauf (O, O resp. R, R¹). Die Lösung fließt durch mehrere Anoden- oder Kathodenräume hintereinander.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Konstruktiv ist diese Zelle weit besser durchgebildet wie die früheren desselben Erfinders. Leider ist ein erfolgteiches Arbeiten in derselben durch die unzweckgemäße Zirkulation sowie durch die unglückliche Anordnung der Anoden vereitelt worden.

33. D.R.P.Nr.80735. Ausgegeben am 26. März 1895. Or. G. Hoepfner in Gießen. Elektrolytische Erzeugung von Chlor. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 28. November 1891 ab.

Patentansprüche: 1. In weiterer Ausbildung des durch Patent Nr. 30222 geschützten Verfahrens die elektrolytische Zerlegung von Salzsäure oder Chloriden unter Anwendung von Kupferchlorid in der Kathodenlauge, wobei eine Reduktion zu Kupferchlorür erfolgt, welches in Lösung bleibt, entsprechend der Lösungsfähigkeit der vorhandenen Salzsäure und Chloride, verbunden mit der Regenerierung bezw. Umwandlung dieses erzeugten gelösten Kupferchlorürs zu Kupferchlorid durch Einwirkung von Luft oder Sauerstoff in Gegenwart von Säure, um so einen Kreisprozeß zu ermöglichen.

2. Eine Aussührungssonm des Versahrens nach Anspruch zur Herstellung von Jod oder Brom in der Weise, daß man bei dem Versahren nach Anspruch i die in Anspruch i genannte Salzsäure bezw. Chloride durch die entsprechenden Brom- oder Jodverbindungen ganz oder teilweise ersetzt

Beschieibung: Zui Beseitigung der kathodischen Polarisation wird, wie im Patent 30222 (Seite 15), ein kathodischen Depolarisator angewandt, als Depolarisator soll diesmal eine Kupfeichloridosung dienen Es entsteht an der Kathode Kupfeichloriu, das in der starken Kochsalzlosung (auch in der alkalischen?) in komplexei Form gelöst bleiben soll. Außerhalb der Zelle wird es durch einen Luttstrom wieder oxydiert, in die Zelle zurückgeführt usw.

Ausubung unbekannt.

Diskussion, siehe Diskussion 3, Seite 10

D.R.P Ni. 81702. Ausgegeben den 14. Juni 1805 Hermann Thofehrn in Paris Elektrolytischer Apparat — Patentiert im Deutschen Reiche vom 4. Februar 1804 ab

Patentanspruch Elektrolytischer Apparat, gekennzeichnet durch Anordnung eines, zwischen den übereinander liegenden Anoden und Kathoden eingeschalteten Schirmes, welcher einen Teil der an der unteren Elektrode entwickelten Gase zur durckten Ableitung abfängt, zur Regelung des Mischungsverhaltnisses der an der Anode und der Kathode sich bildenden Gase

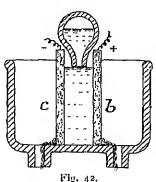
Beschreibung, erübligt sich.

Ausübung. unbekannt.

Diskussion: Es wird nicht angegeben, für welche Art der Elektrolyse die Zellen dienen sollen. Der Zweck der getroffenen Anordnung ist schwer zu einzten. 35. D. R. P. Nr. 81893. Ausgegeben den 25. Juni 1895. Paul Léon Hulin in Modane (Savoyen). Elektrolyse von Salzen unter Anwendung von Filterelektroden. - Patentiert im Deutschen Reiche vom 12. Dezember 1893 ab.

Patentanspruch: Verfahren zur Elektrolyse von Salzen, darin bestehend, daß man den Elektrolyt gegen eine Seite einer porösen Elektrode drückt oder sich drücken läßt, welche aus einem einheitlichen, gleichzeitig leitenden und filtrierenden Körper besteht, derart, daß die zu gewinnenden flüssigen oder gelösten Produkte durch die Poren dieser Elektrode hindurch auf die andere Selte dieser Elektrode gelangen, welches Verfahren für Anoden oder Kathoden oder für beide anwendbar ist.

Beschreibung: Die Elektroden bilden vertikale Seitenflächen der Zelle und sind porös.



Die Speiselösung wird in der Mitte eingeführt, die Lösung dringt durch die Filterelektroden und tritt an den Außenseiten aus.

Ausübung: Das Verfahren wurde probeweise in Mondane angewendet, aber bald aufgelassen.

Diskussion: Die Idee, den Elektrolyten im Gegenstrome durch die Elektrode zu führen, um dei lonenwanderung entgegenzutreten, ist durchaus richtig und originell, sie ist fast

gleichzeitig von Hulin und von Hargreaves und Bird, wahrscheinlich unabhängig voneinander, verfolgt worden. In ihrer Ausführung waren die letztgenannten Erfinder viel glücklicher, die Zelle Hulins weist manche Mängel auf. Es ist ja unzweckmäßig, den Elektrolyten auch der Anode entgegenzuführen oder gar durch die Anode hindurchtieten zu lassen, die Anwendung poröser Elektroden bringt zu viel Unzuträglichkeiten mit sich, von denen einige bereits S. 43 gestreift wurden. In vorliegender Anordnung dürfte die Haltbarkeit der Elektrodenwände viel zu wünschen übrig lassen. vorteilhafter, kompakte Elektroden mit nichtleitenden Diaphragmen zu Filterelektroden zu verbinden.

D. R. P. Nr. 83 527. Ausgegeben den 3. Oktober 1895 James 36. Hargreaves in Farnworth-In-Widnes (Lancaster) und Thomas Bird in Cressington bei Liverpool (England) Apparat zur Ausführung der durch Patent Nr. 76047 geschützten

Elektrolyse von Salzlösungen. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 23. Dezember 1893 ab. (Zusatz zum Patente Ni. 76047 vom 29. September 1893.)

Patentansprüche: 1. Zur Aussühlung des durch Patent Nr. 76047 geschützten Versahrens eine den Elektrolyten enthaltende Zelle, in welche die eine Elektrode eintaucht, während zwei freiliegende, gleichartige Elektroden der entgegengesetzten Polarität den Elektrolyten nach außen in der durch das Hauptpatent geschützten Weise begrenzen.

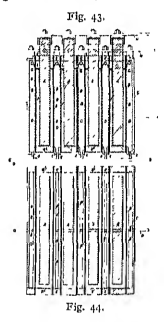
2. Die Vereinigung mehrerer Zellen der durch Anspruch i geschützten Art zu einem elektrolytischen Apparat in der Weise, daß zwischen den einzelnen Zellen, eventuell auch vor der ersten und hinter der letzten Zelle, Sammelkammern D angeordnet sind, in welche das an den parallelen, freiliegenden gleichartigen Elektroden sich bildende bezw. abscheidende Produkt übertritt.

Beschreibung. Nach dem durch D.R.P. Ni 70047 geschützten Verfahren werden Salzlösungen in der Weise elektrolysiert, daß man denjenigen Raum, welcher von dem mit dem Elektrolyten erfullten Anodeniaum durch ein Diaphragma und eine an letzterem dicht anliegende oder mit ihm verbundene durchbrochene Kathode getrennt ist, vom Elektrolyten freihält, wober das sich an der Kathode ansetzende Kathion durch Dampt, feuchte Luft oder solche Gase oder zerstaubtes Wasser von ihr abgelöst werden kann

Vorliegende Erfindung betrifft nun elektrolytische Apparate, welche zur Zersetzung von Chloriden, Jodiden, Bromiden, Nitraten und anderen Salzen entsprechend dem Verfahren des Hauptpatents bestimmt sind, und hat den Zweck, die Herstellung bezw. Konstruktion solcher Apparate zu verbilligen, die Ausführung des genannten Verfahrens beguemer und vorteilhafter zu gestalten und den Apparaten selbst eine gedrangte massive Anordnung zu geben Es ist zu bemerken, daß zur Ausführung des Verfahrens des Hauptpatents beieits Elektroden vorgeschlagen sind (s. Patent Ni. 81803), welche aus einem einheitlichen, gleichzeitig leitenden und filtrierenden Korper bestehen, wahrend ber vorliegender Erfindung, wie aus nachstehender Beschreibung erkenntlich ist, die freiliegenden Elektroden mit dem Diaphragma allerdings dicht vereinigt sind, aber immerhin noch von diesem unterschieden werden konnen. Ein dementsprechend eingerichteter elektrolytischer Apparat ist durch Fig 43. im senkrechten, durch Fig 44 im wagerechten Schnitt nach x-x der Fig. 43 veranschaulicht.

Der neue elektrolytische Apparat ist senkrecht angeordnet und enthält eine Anzahl in den Elektrolyten eingetauchter Elektroden A — Anoden oder Kathoden — und eine andere Anzahl freiliegender Elektroden B — Kathoden oder Anoden —. Das Gehäuse des Apparates wird zweckmäßig aus Endwanden ('1 ('2, Zwischenrahmen ('1 und Zellenwandrahmen e, e^1, e^2, e^8 gebildet, welche zweckmäßig mittels Bolzen zusammengehalten werden.

Wenn die Elektroden, wie bei vorstehendem Beispiel, parallel geschaltet sind, so können die Endwände und Zwischemahmen



aus Gußeisen oder einem anderen Metall bezw. leitenden Material gefertigt sein und die Zellenwandrahmen e, ei, e2, e8 aus Schiefer, Glas oder einem anderen Nichtleiter; die freiliegenden Elektroden B und die damit vereinigten Diaphragmen B^{1} werden zwischen den verschiedenen Gehäuseteilen festgehalten. Die Elektroden können jedoch auch hintereinander geschaltet werden, und zwar derart, daß die Anode (ausgenommen diejenige, welche an die elektrische Leitung angeschlossen ist) mit der zu der nächst vorhergehenden Anode gehörigen Kathode verbunden ist: in diesem Fall ist es notwendig, die Zwischenrahmen und Endwande nichtleitendem Material herzustellen.

Die einzelnen Teile sind vorteilhaft in folgender Weise angeordnet. Die Endwand C^x begrenzt eine Sammelkammer D für das erzeugte Produkt, welche nach der anderen Seite hin durch eine vertikale Elektrode B abgeschlossen ist. Letztere ist nach der entgegengesetzten Elektrode zu mit einem durchlässigen Diaphragma verbunden. Die nächste Kammer oder elektrolytische Zelle E, welche wie alle Kammern oder Abteilungen bei vorliegendem Beispiel rechteckig gestaltet ist, wird durch einen Zellenrahmen e, e^1, e^2, e^3 umschlossen und enthält den Elektrolyten E. Die eingetauchte Elektrode E ist durch eine in der Rahmendecke E angeordnete entsprechende Öffnung hindurchgeführt. Zur Einführung des Elektrolyten und Ableitung entstehender Gase sind in diesen Zellen geeignete Öffnungen vorgesehen, von welchen in Fig. 43 je eine als

punktierter Kreis angedeutet ist. Die andere Seite der Kammer E ist durch ein anderes durchlässiges Diaphragma B^1 mit daran angeschlossener Elektrode B gegen eine weitere Sammelkammer D abgegrenzt, welche von einem Zwischenrahmen C umschlossen und gegen die nachfolgende, mit Elektrolyten F gefüllte Zelle E durch Elektrode B und Diaphragma B^1 abgegrenzt ist usw., bis der Apparat ähnlich wie durch Endwand C^2 durch eine symmetrische Endwand C^1 nach der entgegengesetzten Seite hin geschlossen ist. Ein solcher Apparat umfaßt eine Anzahl von Zellen E, welche mit dem Elektrolyten F gefüllt sind und in diesen eingetauchte Elektroden A enthalten, und eine um eins vermehrte Anzahl von Sammelkammern D für das an den parallelen Elektroden B erhaltene Produkt. Die Zellen und die Sammelkammern sind abwechselnd angeordnet. Leitungen HH^1 vermitteln die Verbindung der Elektroden mit der Stromquelle.

Sobald das Produkt in Form einer Lösung erhalten wird, sammelt sich dasselbe nicht in den Sammelkammern D an, sondern verläßt dieselben sofort durch die Auslaßrohre d und gelangt in die Hauptableitung D^1 .

In die Sammelkammern D werden zweckmäßig Flüssigkeitsstrahlen oder Sprühregen G eingefuhrt, um die freiliegenden Elektroden abzuwaschen bezw von denselben die ausgeschiedenen Stoffe zu entfernen, zu gleichem Zweck kann man auch Dampf, Luft oder irgend ein Gas anwenden.

Der Apparat kann auch mit nut einer einzigen Elektrolytzelle E und zwei Sammelkammern D zu jedet Seite derselben ausgestattet sein, in welchem Fall der Apparat zwei Endwände C^x C^1 , einen Zwischenrahmen e, e^1, e^2, e^3 , zwei freiliegende Elektroden B mit daran anliegenden bezw. damit verbundenen Diaphragmen B^1 und eine in den Elektrolyten eingetauchte Elektrode A besitzt.

Die unnere Elektrode A kann als Anode, die fieiliegenden Elektroden B konnen als Kathoden dienen. Man kann auch die Stromrichtung umkehren, so daß die innere Elektrode A die Kathode bildet, wahrend die freiliegenden Elektroden B alsdann als Anoden dienen. In einem solchen Fall kann man den Apparat zur Elektrolyse von Ammoniumsulfat verwenden. Ammoniak wird alsdann an der inneren Elektrode (A in diesem Fall Kathode) in Gasform ausgeschieden, während an den freiliegenden Elektroden (B in diesem Fall Anoden) Schwefelsäure in Freiheit gesetzt wird. Die Anoden können alsdann aus Platindrahtgewebe oder aus perforierten Kohlenplatten bestehen. Sobald Hitze für die Zellen zur Anwendung ge-

langt, vernehrt sich die Menge des entweichenden Ammoniakgases ganz erheblich, welches man ableitet und in gewöhnlicher Weise kondensiert.

Ausübung: siehe II. Teil.

Diskussion: siehe II. Teil. Betreffs älterer Patente desselben Erfinders siehe Brit. Pat. Nr. 18039 und 18871 (1892); 5197 (1893).

37. D. R. P. Nr. 84547. Ausgegeben den 28. Dez. 1805. Dr. Willy Bein in Berlin. Verfahren zur Elektrolyse. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 22. Oktober 1803 ab.

Patentanspruch: Verfahren zur Elektrolyse, dadurch gekennzeichnet, daß die Flüssigkeit ohne Diaphragmen mit horizon-

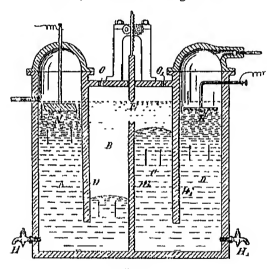


Fig. 45.

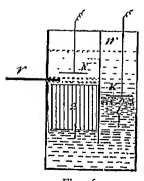


Fig. 46.

talen Elektroden zersetzt und die Trennung der Zersetzungsprodukte nach Einschalten einer Scheidewand bewickt wird.

Beschreibung Die Produkte der Elektrolyse bleiben bei passender Anordnung, solange der Strom durchgesandt wird, langere Zeit in der Nahe der Elektroden, wenn man Sorge dafür tragt, daß auftretende Unter-

schiede im spezifischen

Gewicht, lokale Temperaturanderungen, aufsteigende Gasblasen usw keine Vermengung der Produkte herbeiführt. Um dieses Ziel zu erreichen, werden horizontale Elektroden N, K (Fig. 15) verwendet, die Kathode wird eventuell tiefer angeordnet wie die Anode (Fig. 16), damit der spezifisch schwerere Katholyt sich nicht mit dem Anolyten vermengt und die Elektrolyse wird nur bis zu dem Zeitpunkte durchgeführt, in welchem die

Trennungsschicht zwischen Anolyt und Katholyt zu verschwinden droht. In diese neutrale Schicht wird dann eine undurchlässige Scheidewand E (Fig. 45) in die Flüssigkeit eingeschoben, welche die Zelle in zwei Räume teilt und die getrennte Gewinnung der Produkte ermöglicht, mehrere vertikale Scheidewände erschweren die Vermengung während der Elektrolyse (Fig. 45).

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Das hier beschriebene Versahren ist als ein Vorläuser des Glockenversahrens anzusehen. Die peinliche Überwachung und die periodische Unterbrechung der Elektrolyse erschweren eine technische Durchführung. Eine zweckgemäßere Führung der Zirkulation hätte beide Fehler ohne große Änderung eliminieren können.

Die Scheidewände erhöhen die Spannung zu sehr.

Bessere Anordnungen wurden von Richardson und Holland schon früher angegeben (siehe z. B. Brit. Pat. Nr. 5525 (1893).

38. D.R.P Nr.85154. Ausgegeben den 20. Januar 1896. J. Hargreaves in Fainworth und Th. Bird in Cressington. Herstellung von Diaphragmenelektroden für elektrolytische Zwecke.—Patentiert vom 20 September 1893 ab.

Patentanspruch: Heistellung von Diaphragmenelektroden in der Weise, daß man breiförmige Diaphragmenmasse auf die eine Seite einer durchbrochenen Metallelektrode auftragt und alsdann erhalten läßt, so daß die Diaphragmenmasse in die betreffende Oberfläche der Elektrode zum Teil hineingedrungen ist und so eine innige Verwachsung der Beruhrungsflächen stattfindet

Beschieibung Man bieitet das bieiformige Diaphragmamaterial (etwa aus Asbest) auf der einen Seite der durchlassigen, zweckmaßig aus Metalldrahtnetz bestehenden Elektrode aus und laßt alsdann erharten.

Auf welche Weise eihalt man eine Diaphragmaelektiode, bei welcher das Diaphragma eine ganz dünne Schicht bilden kann und doch durch die als Trager dienende Elektrode haltbar wird. Würde man das Diaphragma getrennt von der Elektrode herstellen, so wurde dasselbe unverhältnismaßig stark sein müssen, so daß Kosten, Gewicht, elektrischer Widerstand ganz bedeutend erhöht, die Wirkung aber verringert wurde. Die Elektroden konnen so einander sehr genähert werden. Diese gute Wirkung wird eben dadurch erreicht, daß die breiförmige Diaphragmenmasse direkt in die eine Oberflächenseite der betreffenden durchbrochenen Elektrode eingebettet und dort erhärtet ist, wodurch Elektrode und Diaphragma an den

sich berührenden Flächen miteinander zu einer Diaphragmenelek-

trode verwachsen sind, deren eine Seite das Diaphragma und deren andere Seite die Elektrode bildet. Ein Diaphragma, welches aus breiförmiger Masse, aber getrennt von der Elektrode, hergestellt wird, kann zu einem solchen Erfolg nicht führen, weil es bei geringer Stärke nicht haltbar ist.

Ausübung: siehe II. Teil.

Diskussion: Es scheint, daß ein Hauptvorteil dieser Darstellungsart in der Patentschrift nicht genannt wird, nämlich, daß die Diaphragmamasse nur in den Maschen des Kathodendrahtnetzes dick ist und dadurch dem Diaphragma genügende Festigkeit erteilt, daß sie aber gerade dort, wo die Kathodendrähte liegen, dünner bleibt, so daß die Durchlässigkeit dort groß, der elektrische Widerstand dort klein ist. Durch diese Eigenart wird der Durchfluß günstiger verteilt sein (an den Stellen höchster kathodischer Stromdichte am größten).

39. D. R. P. Nr. 87338. Ausgegeben den 12. Juni 1896. Ed. Peyrusson in Limoges. Elektrolytischer Apparat mit schraubenförmig gewundenen Elektroden. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 30. Oktober 1895 ab.

Patentanspruch: Elektrolytischer Apparat mit in der Weise angeordneten schraubenförmig gewundenen Elektroden, daß der fließende Elektrolyt gezwungen ist, den Windungen dei Schrauben zu folgen, und demzufolge auf einem langen Wege und in schwachei Schicht dem elektrischen Strome in kontinuierlichei und fortschreitender Weise ausgesetzt wird.

Beschreibung: Ein zylindrisches Gefäß wird durch ein gleichfalls zylindrisches Diaphragma in zwei konzentrische Räume geteilt. In dem Innenraum wird eine Elektrode von Schraubenform angeordnet (etwa wie eine Wendeltreppe), ihre Achse ragt aus dem Gefäß und dient als Stromanschluß. Der Außenraum nimmt gleichfalls eine passend geformte schraubenförmige Elektrode auf. Der Vorteil der Anordnung wird datin gesucht, daß der Elektrolyt in dünner Schicht auf langem Wege an den Elektroden entlang geführt wird. Die Elektroden ruhen bei der Elektrolyse, der Elektrolyt wird in beiden Räumen oben zugelassen, unten abgelassen und fließt durch die Schraubengänge. Es wird nur der Apparat beschrieben, ohne daß eine spezielle Anwendung genannt würde.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Solche Elektroden sind sicherlich schwer herzustellen und kostspielig, im übrigen siehe Diskussion zum D. R. P. Nr. 94 296 Seite 84.

40. D. R. P. Nr. 87676. Ausgegeben den 16. Juli 1896. Henry Carmichael in Malden (Middlesex, V. St. A.). Elektrolytischer Zersetzungsapparat. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 25. April 1894 ab.

Patentanspruch: Ein elektrolytischer Zersetzungsapparat, gekennzeichnet durch horizontal übereinander gelagerte Elektroden, dazwischen mündender Elektrolytzuführung P, vom Boden der Zelle abzweigende Ableitungsröhre na und eine Röhre T, welche die Diffusionszone oberhalb des Diaphragmas mit einem möglichst weit vom Absußrohr entfernten Punkt der untersten Zone verbindet.

Beschreibung: Der den Gegenstand volliegender Erfindung bildende elektrolytische Zersetzungsapparat bezweckt die Beseitigung der Diffusionserscheinung bezw. der mit dieser verknüpften Übel-

stände dadurch, daß der Elektrolyt zwischen den horizontal überemander gelagerten und durch ein Diaphragma voneinander getrennten Elektroden derartig zugeführt wird, daß seine Strömung der Diffusionsrichtung der gebildeten Zersetzungs-

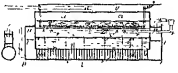


Fig. 47.

produkte entgegengerichtet ist, und die entstehenden Zersetzungsprodukte durch Röhren in dem Maße ihrer Entstehung aus der Zelle abgeleitet werden, während gleichzeitig durch ein über der ganzen Lange des Diaphragmas angeordnetes und in der unteren Elektrodenkammer mundendes horizontales Rohr datur Sorge getragen wird, daß etwa durch das Diaphragma nach oben hindurchdiffundierter Elektrolyt in rationeller Werse wieder in die untere Elektrodenkammer zurückgeleitet und. Der Elektrolyt sowie die flüssigen Zersetzungsprodukte bilden horizontal übereinander lagernde Flüssigkeitsschichten, und der Elektrolytzufluß kann mit Leichtigkeit so reguliert werden, daß er an allen Punkten gleich und der Diffusion entgegengerichtet ist. Durch eine derartige Kombination wird erreicht, daß der Wirkungsgrad des neuen Apparates dem theoretischen Wirkungsgrade ziemlich nahe kommt.

In vorliegenden Figuren ist:

Fig. 47 ein vertikal geführter Längsschnitt durch einen elektrolytischen Apparat der neuen Art, welcher zur Herstellung von Ätznatron, Chlor und Wasserstoff dienen soll;

Fig. 48 ein Querschnitt mit perspektivisch gezeichneter Seitenansicht;

Fig. 49 a ein vergrößerter Querschnitt durch den Apparat;

Fig. 50 ein Vertikalschnitt durch eine zylindrisch gestaltete Ausführungsform des Apparates;

Fig. 51a zeigt den mittleren Teil der Fig. 50 in vergrößertem Maßstabe;

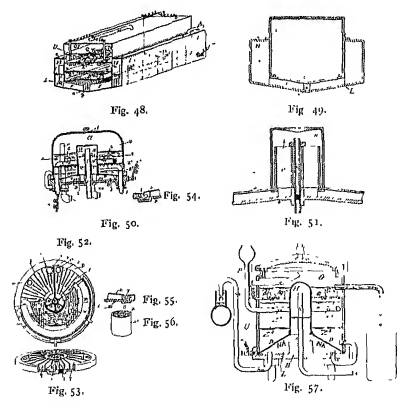


Fig. 52 ist ein Horizontalschnitt in Richtung der Linic 3-4 der Fig. 50;

Fig. 53 zeigt perspektivisch die fächerförmige Grundplatte;

Fig. 54 bis 56 sind Einzeldarstellungen der in den Fig. 50 und 52 dargestellten Ausführungsform;

Fig. 57 zeigt eine weitere Ausführungsform des Apparates.

Der in Fig. 47 und 48 dargestellte rechtwinklige elektrolytische Zersetzungsapparat ist aus Glas oder anderem nicht leitenden Material gefertigt und besteht aus einem oberen Teil U und einem unteren Teil L, in denen beiden die zu zersetzende Salzlösung sich befindet.

Die Abteilungen U und L sind durch ein Diaphragma D voncinander getrennt, welches schwach geneigt ist; in Fig. 48 ist das Diaphragma von beiden Seiten her schwach geneigt, so daß es die Gestalt eines umgekehrten Daches besitzt.

In jeder Abteilung U und L befindet sich eine der Elektroden, und zwar die Anode in dem Teile U, die Kathode in dem Teile L. Als Anodenmaterial empfiehlt sich am besten Platin, welches jedoch auch durch die bedeutend weniger kostspielige Gaskohle oder andere mineralische Leiter ersetzt sein kann. Die Anode nach Fig. 47, 48, 50 und 52 besteht aus Gaskohlenstücken G, welche auf einem mit der Zuleitung in Verbindung stehenden Platindrahtgeflecht W aufruhen.

Die Kathode besteht aus Eisen und besitzt vorteilhaft eine solche Gestaltung, daß sie den Boden der Abteilung L bildet. Die innere Fläche der Kathode ist geneigt und besitzt Erhöhungen, so daß die entwickelten Gase leicht entweichen und nicht depolarisierend auf die Kathode wirken können.

Die Seitenwandungen u der Abteilung U, welche in der in Fig 47 und 48 dargestellten Ausführungsform kleiner als die Abteilung L ist, ragen in letztere hinein.

Die Seitenwandungen l der Abteilung L tragen einen Deckel e, welcher die Abteilung dicht gegen die Wandungen l und u abschließt. Die Wandungen l und u, sowie der Deckel e bilden eine Kammer H. Die außeren Kanten des Diaphragmas D sind überall mit den unteren Kanten der Wandungen u wasser- und luftdicht verbunden

Die elektrische Zelle wird mit einer starken Salzlosung gefüllt, so daß die Obersläche letzterer etwa 3 cm über der Anode steht. Wird nun der elektrische Strom eingelassen, so geht die elektrolytische Zersetzung in bekannter Weise vor sich. An der Anode G scheidet sich Chlor ab und steigt in den oberen Teil der Abteilung U_i während ein geringer Teil Chlor in dem Elektrolyten in Losung zurückbehalten wird. An der Kathode in der Abteilung L bildet sich unterhalb des Diaphragmas D bei gleichzeitigem Freiwerden von Wasserstoff Atznation. Das Diaphragma D hindert den Wasserstoff, in dem Elektrolyten emporzusteigen und in die Chlorabscheidungszelle zu gelangen. Dank der schiefen Richtung des Diaphragmas D wird namlich der freiwerdende Wasserstoff in die Kammei II geleitet, von wo ei durch eine passende Leitung h zu einem Gasometer oder dergleichen gesührt wird. Der Wasserstoff wird in h unter einer solchen Spannung gehalten, daß die Flüssigkeit aus dei Kammei II nicht ebenfalls durch die Röhre h abfließen kann.

Die Anordnung des Diaphragmas D zwischen den Abteilungen U und L hat einen doppelten Zweck, nämlich erstens zu verhindern, daß sich der Wasserstoff mit dem Chlor in dem oberen Teile des Apparates vermischt und mit ihm das bekannte explosive Gemisch bildet, und zweitens zu verhindern, daß die außehäumenden Wasserstoffblasen das Ätznatron in die Chlorabteilung reißen.

Da die Ätznatronlösung in der Abteilung L allmählich stärker wird, so diffundiert sie langsam durch das Diaphragma D und würde schließlich, wenn diese Außspeicherung nicht unterbrochen würde, mit dem an der Anode gebildeten Chlor zusammentreffen. Ist der Apparat eine Zeitlang in Tätigkeit, so werden mehrere horizontale Schichten von verschiedener Zusammensetzung und Dichte gebildet sein. In dem oberen Teile der Abteilung U sammelt sich in dem Raume CL freies Chlor, welches von hier durch die Röhre cl abgeleitet werden kann. Der Elektrolyt U in der Abteilung scheidet sich in drei horizontale Schichten; die oberste Schicht Z^1 liegt gerade oberhalb der Anode und ist mit Chlor gesättigt, diese Schicht Z^1 soll im weiteren kurz Chlorzone genannt werden.

Chlorgas wird äußerst schwierig von Salzwasser absorbiert, besonders wenn diese Lösung warm ist. Die Erfahrung hat gelehrt, daß das Chlor der Zone \mathbb{Z}^1 nicht das Bestreben hat, nach unten durch den Elektrolyten zu diffundieren, und zwar nicht einmal dann, wenn der Prozeß tagelang ohne Unterbrechung betrieben wird; es ist daher nicht notwendig, irgendwelche Vorkehrungen zu treffen, welche das Niedersteigen des Chlorgases verhindern sollten. Wenn nur das Aufwärtssteigen des Ätznations verhindert wird, so ist der Zweck, die Ionen voneinander zu halten, vollständig erreicht.

Unterhalb der Anode befindet sich die Schicht \mathbb{Z}^2 , welche aus einer gewöhnlichen Salzlösung besteht, in welcher weder Chlornoch Ätznation enthalten ist; diese Schicht soll mit dem Namen Chloridzone oder Elektrolytzone belegt werden.

Unterhalb der Zone \mathbb{Z}^2 befindet sich die Zone \mathbb{Z}^3 , welche aus diffundiertem Ätznatron und dem Elektrolyten gebildet wird, welcher, da die Konzentration unterhalb des Diaphragmas D stärker wird, das Bestreben hat, nach der Zone \mathbb{Z}^2 zu steigen.

Bei einem Apparate der neuen Art, welcher unter normalen Verhältnissen im Betriebe ist, kann das Auge die drei Zonen ganz deutlich erkennen.

Die Chlorzone an und oberhalb der Anode ist grünlichgelb gefärbt; die Chloridzone ist klar, während die diffundierte Ätznationzone trübe ist; dies ist eine Folge der die geringen Unreinlichkeiten des Elektrolyten bildenden Spuren von Kalk und Magnesia, die durch das Ätznatron gefällt werden.

Unterhalb des Diaphragmas D ist innerhalb der Abteilung L eine mit NA bezeichnete Schicht aus konzentrierter Ätznatronlauge, welche langsam, aber beständig durch das Diaphragma nach der Diffusionsnatronzone \mathbb{Z}^3 diffundiert.

An einem Punkte der Chloridzene \mathbb{Z}^2 wird eine Kochsalzlösung von derselben Konzentration als der ursprüngliche Elektrolyt eingeführt. Diese Lösung hat nicht das Bestreben, nach aufwärts zu steigen und die Flüssigkeitsmoleküle in der Chlorzone zu verschieben, welche dieselbe spezifische Schwere besitzt als der frische Elektrolyt, ferner hat sie auch nicht das Bestreben, nach abwärts durch die Lauge zu fließen, da letztere schwerer ist als die zugeführte Salzlösung. Das Herabfließen der Flüssigkeit in den Zonen \mathbb{Z}^2 und \mathbb{Z}^3 wird dadurch bewirkt, daß Ätznatron aus der Zone \mathbb{Z}^2 eingelassen wird. Die diesbezügliche Anordnung ist aus den Fig. 47 und 48 zu ersehen.

Die Röhre P_i welche zur Einfuhrung des frischen Elektrolyten in die Zone Z^2 dient, führt unmittelbar unter der Anode durch die Abteilung U hindurch. In dem oberen Teil der Röhre P ist eine Anzahl Löcher p vorgesehen, vorteilhaft werden zwer Röhren oder eine verzweigte Rohre P in der Abteilung U angeordnet, so daß die Löcher p auf einer größeren Fläche verteilt sind. Die Löcher p leiten den aus der Rohre P austretenden Elektrolyten in die untere Grenze der Chlorzone. Der Zulluß des Elektrolyten vollzieht sich so sanft, daß die Chlorzone vollstandig unbeeinflußt bleibt, bewirkt jedoch, daß die Oberstäche der Anode mit einer hinlanglichen Menge frischen Elektrolyten in Berührung bleibt, so daß der Prozeß keine Unterbrechung erleidet

Die Rohie P dient also mit ihren aufwarts gerichteten Offnungen einem doppelten Zwecke. Einmal wird die Anode durch den frischen, aus den Löchern p austretenden Elektrolyten beständig gewaschen und terner die Elektrolytzone in dem Maße, wie die Zeisetzung vor sich geht, mit frischem Elektrolyt versehen. Diese beiden Zwecke werden durch die einzige Röhre P erreicht. Es können jedoch noch zwei Röhren oder Röhrensysteme angeordnet werden, von denen das eine dafür sorgt, daß die Anode beständig in gutem Kontakt mit dem Elektrolyten verbleibt, während das andere das Zuführen einer neuen Menge Elektrolyt besorgt.

Bei der Elektrolyse gewöhnlicher Kochsalzlösung wird, namentlich wenn der Elektrolyt warm ist, so wenig Chlor zurückgehalten, daß die Zuführung des Elektrolyten an beliebiger Stelle der Zelle stattfinden kann, sofern nur die durch die Einführung erzeugte Flüssigkeitsströmung derartig ist, daß der Diffusion des Ätznatrons von der Kathode her Widerstand entgegengesetzt und die Anode mit frischem Elektrolyt in Berührung gehalten wird. Die beschriebene Anordnung der Röhre P mit den nach der Anode gerichteten Löchern hat sich als vorteilhaft erwiesen, obgleich auch unter geeigneten Temperaturverhältnissen der Auslaß der Röhre P sogar oberhalb der Anode aus den eben angegebenen Gründen vorgesehen sein könnte.

Der untere Teil der Zone Z3 steht durch eine Röhre T mit der unter dem Diaphragma befindlichen Ätznatronlauge MI in Verbindung. Diese Röhre Tliegt in dem unteren Teil der Abteilung U. wo die geneigten Flächen des Diaphragmas D zusammentreffen, und geht fast durch die ganze Länge dieser Abteilung hindurch; durch sie wird die Natronlauge von der Diffusionszone Z³ nach der unteren Zone NA geleitet. Von der konzentrierten Nationlösung NA geht an demjenigen Ende der Abteilung L, welches am weitesten von der Mündung der Röhre T abliegt, eine Ableitung na aus, welche zunächst bis zu der Höhe gebogen ist, welche die Oberstäche des Elektrolyten in der Abteilung einnehmen soll. ist klar, daß durch die Verbindung der Flüssigkeit oberhalb und unterhalb des Diaphragmas bewirkt wird, daß die gebildete und konzentrierte Natronlauge so schnell durch die siphonartig gekrümmte Ausgußröhre na herausfließen muß, wie die frische Salzlösung durch die Röhre P in den Apparat eingelassen wird,

Dadurch, daß man die einzelnen Schichten in der Zelle genau mit dem Auge erkennen kann, ist es ermöglicht, bei aufmerksamer Beobachtung den Zusluß des Elektrolyten durch P so zu regulieren, daß das Diffusionsbestreben des Ätznatrons durch diesen Zusluß genau ausgeglichen wird.

Die Abteilung L wird durch eine Anzahl vertikaler, mit der die Kathode bildenden Grundplatte B verbundenen Scheidewände F in einzelne Teile geteilt. Diese Scheidewände F entsprechen an Gestalt der geneigten Lage des Diaphragmas D, welches durch diese Scheidewände F auf seiner ganzen Lange in Intervallen getragen wird. Die zwischen den Scheidewänden liegenden Teile stehen durch Öffnungen, welche einen mittleren Durchgang a bilden, miteinander in Verbindung.

Einige der Scheidewände ragen mit besonderen Verlängerungen x^1x^1 in die Kammer H hinein. Die Röhre T mündet in die erste Abteilung 1, während das Abführungsrohr na der Nationlauge von der letzten Abteilung 2 abgeführt ist.

Die durch das Diaphragma D diffundierte Lauge tritt in den Durchgang a nahe der Abteilung \mathbf{r} ein und fließt langsam durch die einzelnen Abteilungen bis zur Abteilung \mathbf{r} . Unterdessen wird aber frische Lauge an der Oberfläche der Kathode gebildet, so daß sie beim Fließen von Abteilung \mathbf{r} zu \mathbf{r} starker konzentriert und somit an dem Teil des Apparates abgelassen wird, woselbst der höchste Konzentrationspunkt erreicht ist.

Das Ende der Röhre T, in welches die diffundierte Natronlauge eintritt, soll womöglich an demjenigen Teil oder nahe an demselben gelagert sein, unter welchem die am stärksten konzentrierte Natronlauge sich befindet, so daß an diesem Punkt das durch das Diaphragma kommende Natron am dichtesten ist und die Röhre T von der Zone Z^8 die am stärksten konzentrierte Lauge oberhalb des Diaphragmas abführt.

Die Anordnung der Röhle T nach Fig.47 bewirkt eine Strömung von diffundiertem Natron von allen Teilen der Abteilung U nach der Eingangsöffnung der Röhle T. Diese Strömung in U ist parallel der in L stattfindenden Strömung, so daß in dem Maße, wie die Strömungen vorwärts schreiten, die ober- und unterhalb des Diaphragmas befindliche Lösung eine starkere Konzentration annimmt. Auf diese Weise wird das Diffusionsbestreben nahezu gleichmaßig auf der ganzen Lange des Diaphragmas gehalten

Eine andere Ausführungsform eines Zeisetzungsapparates der neuen Art ist in den Fig. 50 bis 50 dargestellt

In diesem Apparate sind die einzelnen Teile so gruppiert und miteinander verbunden, daß samtliche Verbindungen von der Kathodenplatte aus geschlossen werden können. Die Anordnung der aus Kohlenstucken G und Platindrahten W gebildeten Anordnung der mit Löchern p verschenen Zuführungsrohre P, des gegen die Gaskammer H ansteigenden Diaphragmas D, sowie der Kathode B ist dieselbe wie in den Fig 47 und 48. Auch in diesem Apparate entstehen die verschiedenen Zonen $Z^1Z^2Z^3$ und NA, wie in dem Apparate nach Fig. 47 und 48.

Die Wasserstoffkammer befindet sich jetzt jedoch innerhalb, anstatt wie vorher außerhalb. Die Röhre P ist entsprechend der zylindrischen Gestaltung dieses Apparates gekrümmt; das Diaphragma D ist in Übereinstimmung hiermit als Hohlkonus aus-

gebildet und steigt nach der Mitte zu an, wo die sich an dem Diaphragma sammelnden Gasmassen nach der Kammer II geleitet werden.

In der Kammer H erhebt sich eine Verlängerung x^2 der Kathodenbasis (Fig. 50, 52 und 56); sie kann mit letzterer auch aus einem Stück bestehen. Diese Verlängerung enthält radiale Zellenwandungen x^1 , welche in ihrer Wirkungsweise den Scheidewandungen x^1 des in Fig. 47 und 48 dargestellten Apparates entsprechen. Auf diese Weise ist also die Kathode B aus radialen Zellen gebildet, welche durch in den Scheidewänden vorgesehene Öffnungen miteinander in Verbindung stehen; diese Öffnungen bilden einen gekrümmten Kanal, der in seiner Wirkungsweise dem in Fig. 48 mit a bezeichneten Kanal entspricht.

Die Abteilung H, welche nunmehr die Gestalt einer Glocke besitzt, sowie die sie umschließenden Teile sind aus nicht leitendem Material hergestellt. Die eingeschlossene Zylinderzelle x^2 besteht vorteilhaft aus demselben Material wie die Elektrode, auf welcher sie aufruht, und deren Fortsetzung sie bildet.

Die Röhre T dieses zylindrischen Apparates wird aus einem kurzen inneren Fallrohr T gebildet (Fig. 54), oder sie ist durch einen direkten Durchgang T ersetzt (Fig. 55), bei welchem die Biegung des Fallrohres durch eine unmittelbar unter der Röhre T angebrachte Platte oder Schale 5 aus nicht angreifbarem Material, wie Porzellan oder Glas, ersetzt ist. In der Röhre T sowohl der in Fig. 47 als auch der in Fig. 54 und 55 dargestellten Anordnung werden keine Gase gebildet, so daß kein Wasserstoff durch den Durchgang T in die obere Kammer des Apparates gelangen kann.

Die dem Durchgang T und dem Gasabfang zunächst hegende Zellenwandung weist keine Öffnung auf. Auf der anderen Seite dieser undurchlochten Zellenwand befindet sich die Auslaßichte mit (Fig. 50 und 52). Damit nun das diffundierte Nation von T nach mit gelangt, muß es die ganze Obersläche der Kathode dadurch bestreichen, daß es rings um die radialen Scheidewande herumwandern muß; auf diese Weise wird auch hier eine fortschreitende Konzentration bewirkt.

Der Hauptunterschied dieser Ausführungsform der vorher beschriebenen gegenüber liegt darin, daß alle Anschlüsse, sowohl die Zu- und Ableitung der Elektrizität als auch die Zuführung des Elektrolyten und Ableitung der entstehenden Produkte, durch die Kathodenbasis B hindurchgehen. Die Glocke b, welche die Wandungen der Abteilung U bildet, kann aus dem Apparate heraus-

gehoben und so der letztere leicht revidiert, gereinigt und ausgebesseit werden, ohne dabei die Anschlußleitungen der Kathodenbasis lösen zu müssen. Die Glocke b besteht vorteilhaft aus Glas und ist aus einem Stück gefertigt, so daß Undichtigkeiten nicht entstehen können, während eine Beobachtung des Prozesses zu allen Zeiten möglich ist.

Fig. 52 zeigt die Anordnung der radialen Zellen, die konzentrische Anordnung der Zuführungsdrähte, sowie das Zuführungsrohr und die Art und Weise, wie die Drähte W angeordnet werden.

Fig. 53 ist eine perspektivische Ansicht der zellenartigen Kathode, aus welcher die mittlere Gruppe der Zellen, die in die Abteilung H hineinragen, weggenommen ist; diese mittlere Gruppe wird vorteilhaft aus einem Stück hergestellt und ist in Fig. 56 veranschaulicht.

Der eben beschriebene Verschiebungsprozeß bei der Elektrolyse bewirkt bei seiner Anwendung auf Kochsalzlösung nur einen Niedergang der schweren Produkte. Dieser Verschiebungsprozeß kann jedoch bei der Behandlung von Substanzen der verschiedensten spezifischen Schwere derartig ausgeführt werden, daß sowohl eine Aufwartsströmung als auch eine Abwärtsströmung oder sogar beide gleichzeitig auftreten können

Um zu zeigen, daß man in dem neuen Apparat auch eine Auf- und Abwärtsschiebung hervorbeingen kann, soll im folgenden die elektrolytische Zersetzung einer Natriumsulfatlösung beschrieben werden.

Diese wird durch den elektrischen Strom in Natrium, Schwefelsaureanhydrid und Sauerstoff zersetzt

$$Na, SO_1 = Na, + SO_1 + O_2$$

Das an der Kathode gebildete Natrium bildet sofort mit dem Losungswasser unter Freiwerden von Wasserstoff Natriumhydroxyd An der Anode bildet das Schwefelsaureanhydrid mit dem Wasser Schwefelsaure, welche, da leichter als die Natriumsulfatlösung, nach oben steigt und sich oberhalb der Anode ansammelt.

Fig. 57 stellt einen zur Elektrolyse von Natriumsulfatlosung geeigneten Apparat dar. Prinzipiell unterscheidet sich dieser nicht von dem in Fig 47 und 48 dargestellten, nur ist auch hier die Kammer H im Inneren angeordnet, und die Kathodenzellen sind weggelassen.

Das Diaphragma D trennt den Apparat in eine obere Abteilung U und in eine untere L. Das Diaphragma D ist so geneigt angeoidnet, daß der an der Kathode freiwerdende Wasserstoff in

die Kammer H steigt und von hier durch eine Röhre h abgeführt wird.

Die Eisenkathode B, sowie die Platinanode W mit Gaskohlenstücken G übernehmen dieselbe Funktion wie früher. Die Kammern U und L verbindet eine Röhre T; na ist die Auslaßröhre der Abteilung L. Zwischen den Elektroden führt in den Apparat die Röhre P, welche gleichfalls wie früher angeordnet ist.

Wird der elektrische Strom geschlossen, so werden die verschiedenen in Lösung befindlichen Produkte in der Reihenfolge ihrer spezifischen Schwere sich ablagern. Unter dem Diaphragma sammelt sich in der Zone NA konzentriertes Ätznatron. Unmittelbar über dem Diaphragma bildet sich eine Zone Z^8 von diffundiertem Natron. Zwischen der Zone Z^8 und der Anode W befindet sich die aus unzersetztem Natriumsulfat gebildete Zone Z^2 . Die oberste Zone Z^1 besteht aus wässeriger Schwefelsäure, oberhalb welcher sich in dem Raume O Sauerstoff sammelt, welcher durch die Röhre o abgelassen wird.

Die Wiedervereinigung der gebildeten Ionen durch Diffusion wird auch hier durch das Einfließen von frischem Elektrolyt durch die Röhre P in die Zone \mathbb{Z}^2 verhindert. Das einströmende Natriumsulfat verdrängt die darüber befindliche Schwefelsäure, welche durch die Röhre I abgeleitet wird. Beim Steigen des Flüssigkeitsniveaus in dem oberen Teil des Apparates wird die Ätznatronlauge nach unten gedrückt, so daß sie durch das Rohr na abfließt, wahrend die gebildete Schwefelsäure durch den Zufluß von frischem Elektrolyt in die Zone \mathbb{Z}^2 nach oben gedrückt wird.

Ausübung und Diskussion, siehe II. Teil.

41. D. R. P. Nr. 87735. Ausgegeben den 21. Juni 1800 Giano B. Baldo in Triest Verfahren zur Darstellung von Chlor und Salzsäure durch Elektrolyse von Meerwasser, Salzsole und ähnlichen, ein Gemenge von Chlorid und Sulfat enthaltenden Lösungen. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 11. Oktober 1895 ab.

Patentanspruch: Verfahren zur Darstellung von Chlor und Salzsäure aus Meerwasser, Salzsole und ähnlichen, ein Gemenge von Chlorid und Sulfat enthaltenden Lösungen, dadurch gekennzeichnet, daß die bei der Elektrolyse derselben erhaltene Anodenlauge staktioniert destilliert und der seste Destillationsrückstand geglüht wird.

Beschreibung: Vor der Elektrolyse soll das Meerwasser auf 8° Bé (spez. Gew. 1,060) eingedampft werden; die Anode wird in einer Tonzelle eingeschlossen. Das Kathodenprodukt soll reine(!) Ätznatronlösung vorstellen und wie gewöhnlich weiterbehandelt werden. Die in der Tonzelle an der Anode zurückbleibende Flüssigkeit enthält unzersetztes Chlomatrium, freie Schwefelsäure, Magnesiumsulfat usw., es soll zur Gewinnung von Salzsäure verwertet werden.

Diskussion: Es ist bei Verwendung einfacher vertikaler Diaphragmen nicht möglich im Anodeniaum starke Säuren, im Kathodenraum starke Basen mit leidlicher Ausbeute zu gewinnen, weil H'- und und OH'-Ionen zu beweglich sind, und weil man natürlich die Bewegung der OH' nicht durch Gegenbewegung des Anolyten hemmen kann, wenn man Säule an der Anode gewinnen will. Tiäte an der Anode Schwefelsäure in glößeler Konzentration wirklich auf, so würde sich anodisch viel Sauerstoff neben wenig Chlor bilden. Der Pleis des Kochsalzes spielt in dei Kalkulation dei Chloridelektrolyse neben den anderen Posten eine zu gelinge Rolle, als daß man viele Komplikationen bei dei Elektrolyse, neben der Reinigung der Plodukte usw. in Kauf nimmt, und Seewassel verwendet, um von billigerem Rohmaterial auszugehen.

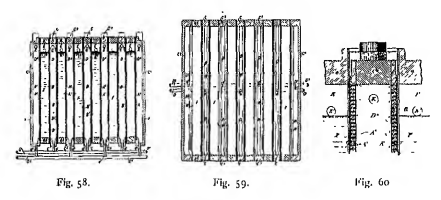
42. D.R.P.Ni. 88001. Ausgegeben den 19. August 1860. James Hargreaves in Fainworth-In-Widnes (Lancaster) und Thomas Bird in Cressington bei Liverpool (England). Apparat zur Ausführung der durch Patent Nr. 70047 geschützten Elektrolyse von Salzlösungen — Patenticit im Deutschen Reiche vom 23. Dezember 1803 ab. (Zweiter Zusatz zum Patent Nr. 70047 vom 20. September 1803)

Patentanspruche t. Zur Ausführung des durch Patent Nr 76047 geschutzten Verfahrens eine den Elektrolyten enthaltende Zelle, bei welcher eine freihegende durchbrochene Anode und eine ebensolche Kathode den Elektrolyten in der durch das Hauptpatent geschützten Weise begienzen

z. Die Vereinigung mehrerer Zellen der durch Anspruch i geschützten Art zu einem elektrolytischen Apparat in der Weise, daß zwischen den einzelnen Zellen, eventuell auch vor der ersten und hinter der letzten Zelle, Sammelkammern D angeordnet sind, in welche das an den freiliegenden, durchbrochenen Elektroden entstandene Produkt übertritt.

- 3. Eine Ausführungsform der durch den Anspruch 1 und 2 geschützten Apparate, wonach die freiliegenden, durchbrochenen Kohlenelektroden auf der an das Diaphragma anliegenden Fläche gezahnt sind (Fig. 60).
- 4. Eine Ausführungsform des durch Anspruch 3 geschützten Apparates, wonach zwischen der freiliegenden, durchbrochenen Kohlenelektrode und dem dazugehörigen Diaphragma Wasser bezw. Dampf eingeführt wird.

Beschreibung: Nach dem durch D. R. P. Nr. 76 0-17 geschützten Verfahren werden Salzlösungen in der Weise elektrolysiert, daß man denjenigen Raum, welcher von dem mit dem Elektrolyten erfüllten und mit einer Anode versehenen Raum durch ein



Diaphragma und eine an letzterem dicht anliegende oder mit ihr verbundene durchbrochene Kathode getrennt ist, vom Elektrolyten freihält, wobei das sich an der Kathode ansetzende Kation durch Dampf, feuchte Luft oder solche Gase oder zerstäubtes Wasser von ihr abgelöst werden kann.

Vorliegende Eifindung betrifft nun eine besondere Anordnung an elektrolytischen Appaiaten, welche zur Zeisetzung von Chloriden, Jodiden, Biomiden, Nitraten und anderen Salzen entspiechend dem Verfahren nach dem Hauptpatent Nr. 70047 bestimmt sind, und hat den Zweck, die Herstellung bezw. Konstruktion solcher Appaiate zu verbilligen, die Ausführung des genannten Verfahrens bequemer und vorteilhafter zu gestalten und den Apparaten selbst eine gedrängte massive Anordnung zu geben. Es ist zu bemerken, daß zur Ausführung des Verfahrens des Hauptpatentes bereits Elektroden vorgeschlagen sind (s. Patent Nr. 81893), welche aus einem einheitlichen, gleichzeitig leitenden und filtrierenden Körper bestehen, während bei vorliegender Erfindung, wie aus nachstehender

Beschreibung erkenntlich ist, die freiliegenden Elektroden mit dem Diaphragma allerdings dicht vereinigt sind, beide aber immerhin noch voneinander unterschieden werden können.

Auf beistehenden Figuren ist ein nach vorliegender Erfindung eingerichteter Apparat durch Fig. 58 im senkrechten und durch Fig. 59 im wagerechten Schnitt nach y-y der Fig. 58 veranschaulicht, während Fig. 60 in etwas größerem Maßstabe eine freiliegende Kohlenelektrode nach vorliegender Erfindung zeigt.

Dieser Apparat ist in hervorragendem Maße für die Zersetzung von Natriumnitrat und Jodkalium anwendbar. Sämtliche Elektroden (sowohl Anoden als auch Kathoden) sind fieiliegend.

Das Apparatengebäude ist zweckmäßig aus einzelnen Teilen in folgender Reihenfolge zusammengesetzt. Eine Endwand C3 schließt in Gemeinschaft mit einer an ihr angeordneten freiliegenden Anode An eine Sammelkammer Dz ein, hierauf folgt ein Diaphragma A1, dann ein Zellenrahmen $c e^1 e^2 e^8$ und ein Diaphragma B^1 ; die von diesen beiden Diaphragmen und dem Zellenrahmen eingeschlossene Zelle ist mit dem Elektrolyten F gefüllt. Auf das Diaphragma folgt eine freiliegende Kathode B, daran anschließend ein Kathodenkammeirahmen C und eine freiliegende Kathode B, von diesen beiden Kathoden und dem Kathodenkammerrahmen wird eine Kathodensammelkammer D gebildet. Nunmehr folgt ein Diaphragma B1, ein Zellenrahmen $e e^{1} e^{2} e^{3}$, ein Diaphragma A^{1} ; die hierdurch gebildete Zelle enthalt ebenso wie die erste Zelle den Elektrolyten Hieran schließt sich eine freiliegende Anode A^x , em Anodenkammer ahmen C^2 und eine freiliegende Anode A; von diesen beiden Anoden und den Anodenkammerrahmen wird eine Anodensammelkammer De umgrenzt. Nun kommt wieder ein Diaphragma .11, ein Zellenrahmen e e 1 e 2 e 3 usw. Der Apparat endigt mit einer freiliegenden Anode A und einer zweiten Endwand (4, welche beide eine Sammelkammer emschließen

Es ist hierbei zu bemerken, daß, sobald in dem mittleren Apparatenteil zwei freiliegende Anoden A^x mit zwei freiliegenden Kathoden B abwechseln, es unerheblich ist, ob die Elektroden an den Enden des Apparates Anoden A^x oder Kathoden B sind.

Die Kathodensammelkammen D sind durch Auslasse d mit der Hauptableitung D^1 verbunden. Die in den Anodensammelkammen entwickelten gasformigen oder fluchtigen Produkte können durch eine Gasableitung K weggeführt und in beliebiger Weise weiterbehandelt werden. Die Zellen E sind mit Zuleitung E^1 für den Elektrolyten versehen Wenn die abgespaltene Säure fluchtig

ist, wie bei Nitraten oder Bromiden, ist es empfehlenswert, Warme anzuwenden, um die Säure in Gas- oder Dampfform auszutreiben. Flüssigkeit, welche von Kondensation oder Filtration herrührt, wird aus der Anodensammelkammer durch die betreffenden Auslässe d^1 der entsprechenden Hauptableitung D^2 zugeführt.

Der Apparat kann auch nur aus zwei Endwänden C^BC^1 einer freiliegenden Anode A^a nebst dem dazugehörigen Diaphragma A^1 , einer freiliegenden Kathode B nebst dazugehörigem Diaphragma B^1 und einer Zelle E für den Elektrolyten zwischen den Diaphragmen A^1 und B^1 bestehen.

Die freiliegenden Elektroden können statt aus Drahtgewebe auch aus durchbrochener Kohle gefertigt sein. Letztere ist nach vorliegender Erfindung vorteilhaft, wie durch Fig. 60 veranschaulicht, auf der an dem Diaphragma anliegenden Selte a sägeförmig gestaltet. Um solche Kohlenplatten gegen die betreffenden Diaphragmen gut anliegend zu halten und hierbei nicht zu beschädigen, sind die entsprechenden Gehäuseteile mit passenden Nuten oder Aussparungen verschen, in welche die Kohlenplatten, möglichst dicht an dem Diaphragma anliegend, eingelegt sind, so daß nur die Diaphragmen von den Rahmen festgeklemmt werden und dem vollen Druck der zum Zusammenhalten der Gehäuseteile bestimmten Bolzen ausgesetzt sind.

Zwischen der gezahnten durchbrochenen Elektrode und dem Diaphragma läßt man zweckmäßig Wasser fließen, welches ununterbrochen oder zeitweise in den zwischen beiden befindlichen oberen Zwischenraum eingeführt wird. Der elektrische Strom bleibt dadurch unbehindert bezw. sein Durchgang wird erleichtert und das an dieser Anodenfläche erzeugte Produkt wird abgewaschen

Das Wasser kann, wie Fig. 60 in vergroßertem Maßstabe veranschaulicht, mit Hilfe eines kleinen, durch die Zellenrahmen e gebildeten Troges, der die Kohlenelektroden oben umgibt, zwischen der Kohlenelektrode A und dem Diaphragma A1 zugeführt werden In einigen Fällen wird dieser Trog entbehrlich, sobald nämlich der Dampf die an der Elektrode erforderliche Wassermenge liefert. Bei Anwendung von Wasser sickert dieses ganz allmählich und langsam abwärts.

Da die gezahnten durchbrochenen Kohlenelektroden zerbrechlicher Natur sind, so können sie nämlich mit dem Diaphragmanicht so fest zusammengepreßt sein, daß auch die sägezahnähnlichen Kämme u der Elektroden mit mathematischer Genauigkeit sich gas-, luft- und wasserdicht an das Diaphragma A1 anlegen.

Es wird dem Wasser immer noch Gelegenheit bleiben, wenn auch nur sehr langsam, was jedoch hinreichend ist, herabzusiekern.

Ausübung und Diskussion: Diese Ausführungsform hat meines Wissens keine Anwendung gefunden, im übrigen vgl. II. Teil.

43. D.R.P.Ni.89782. Ausgegeben den 19. Dez. 1896. Dr. C. Hoepfner in Berlin. Elektrolytischer oder galvanischer Apparat. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 25. Novembei 1894 ab.

Patentanspruch: Ein elektrolytischer oder galvanischer Apparat, welcher aus mit parallel verlaufenden und vorteilhaft nach hinten zu sich erweiternden Nuten versehenen Elektrodenplatten durch derartiges Aufeinanderlegen derselben unter Zwischenlagen von geeigneten Membranen zusammengesetzt ist, daß die Nuten aufeinander zu liegen kommen und der Elektrolyt sich lediglich in den durch die Nuten gebildeten Räumen befindet bezw. bei Verbindung dieser Nutenräume durch Aussparungen und dergleichen zirkuliert

Beschreibung. Elektrodenplatten u, u (Fig. 61) aus Ferrosilizium, Kohle usw. werden unter Zwischenschaltung von Diaphrag-

men b, b aus Asbestpappe oder dergleichen filterpressenartig verbunden und derart zusammengestellt, daß die ausgesparten Nuten einander gegenüberstehen. Der Elektrolyt zu kuliert in den Nuten, die durch Bohrungen miteinander verbun-

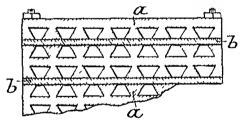


Fig 61

den sind. Man kann viele Platten zu einem Block vereinigen und gewinnt so einen Elektrolyseur, der für hohe Polspannungen verwendbar ist

Ausubung unbekannt

Diskussion Beim Schadhaltweiden eines einzigen Diaphiagmas oder einer einzelnen Plattenelektrode muß der ganze Block auseinandergenommen werden. Die Elektroden scheinen bipolatigeschaltet zu sein, sie dienen also auf einer Seite als Kathode, auf der anderen als Anode, diesen Anforderungen entsprächen nur Elektroden aus Graphit, sie dürften aber in dieser vertikalen Anordnung ohne Gegenbewegung des Elektrolyten einem schnellen Zerfall anheimgegeben sein, die stete Erneuerung und die Herstellung solcher Elektroden ist aber kostspielig.

Vorteilhafter wäre es, die Platten aus Isoliermaterial (etwa Zement) herzustellen und Elektroden in weiteren Nuten anzuordnen. Für gewisse elektrolytische Zwecke könnte ein solcher Apparat, wie er etwa schon 3 Jahre früher von Kellner (Brit. Pat. 5547 von 1891) vorgeschlagen wurde, zweckmäßig sein.

44. D.R.P.Ni. 04296. Ed. Peyrusson in Limoges. Elektrolytischer Apparat mit spiral- oder schraubenförmig gewundenen Elektroden.

Patentansprüche: 1. Eine Abänderung des durch das Patent Nr. 87338 geschützten elektrolytischen Apparates, gekennzeichnet durch den Ersatz der Schraubenelektroden durch Spiralelektroden, die den Elektrolyten zwingen, einen spiraligen Weg zurückzulegen.

2. Eine Abänderung des durch das Patent Nr. 87338 und Anspruch i geschützten Apparates, gekennzeichnet durch ineinander gelegte Schrauben- oder Spiralelektroden, wobei der Elektrolyt zweckmäßig nur in den einen Schrauben- bezw. Spiralgang eintritt und durch den benachbarten wieder zurücksließt.

Beschreibung: Spiralförmige Elektroden sind leichter herzustellen und gestatten die Anwendung blattförmiger Diaphragmen. Der Apparat soll allgemeine Anwendbarkeit besitzen (genannt wird die Elektrolyse von Wein und die Elektrolyse mit Wechselstrom).

Diskussion: Das Patent wurde der Vollständigkeit halber hier angeführt, obgleich es nicht wahrscheinlich ist, daß diese Zellenkonstruktion für die Elektrolyse von Alkalichlondlosung gewählt wurde, wie denn der Erfinder auch bei der Konstruktion nach D. R. P. Nr. 87338, Seite 68 kaum die Kochsalzzerlegung ins Auge gefaßt haben dürfte.

45. D. R. P. Nr. 105 208. — Ausgegeben den 4. September 1800. Herm. Schmalhausen in Duisburg. Verfahren zur Zersetzung von Alkalichlorid oder anderer in Lösung befindlicher Stoffe durch Elektrolyse. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 26. November 1807 ab.

Patentansprücher i Verfahren zur Elektrolyse von Salzlösungen oder dergleichen, dadurch gekennzeichnet, daß zwischen dem Diaphragma, welches den mit dem Elektrolyten gefüllten Anodenraum abschließt, und der fieiligenden, durchlöcherten oder anderweitig durchbrochenen Kathode ein aus weichen, porösen Stoffen hergestelltes Band ohne Ende in einer Richtung oder ein Bandstreifen hin- und herbewegt wird, welcher mit der zu gewinnenden Lauge in schwacher Lösung angeseuchtet wird, welche Flüssigkeit dann während des Durchpassierens zwischen Anode und Kathode angereichert und nach genügender Anreicherung aus dem Bande ausgepreßt wird.

- 2. Das Verfahren nach Anspruch i dahin abgeändert, daß das mit Flüssigkeit getränkte Band sich an der Außenseite der in Form langer, in dei Bewegungsrichtung des Bandes angeordneter Metallstäbe sich direkt an das Diaphragma anlegenden Kathode vorbeibewegt.
- 3. Eine Vorrichtung zur Ausübung des Verfahrens nach Anspruch i und 2, dadurch gekennzeichnet, daß hinter dem Hauptbehälter mit der zu zersetzenden Flüssigkeit noch einer oder mehrere nicht mit Flüssigkeit angefüllte Behälter angeordnet sind, welche in gleicher Weise vom elektrischen Strom beeinflußt werden und dazu dienen, etwa durch das Diaphragma des Hauptapparates aus dem Anodenraum durchgedrungene Lösung zu zersetzen und so die im Bande enthaltene Lauge zu reinigen.
- 4. Das Verfahren nach Anspruch i dahin abgeandert, daß das Band mit der zu zersetzenden Lösung getrankt wird, während der Anodenraum keine Flüssigkeit enthält, vielmehr nur durch Anfeuchten der Anoden bezw. des Diaphragmas für gutlertende Verbindung gesorgt wird.

Beschreibung Eine horizontale Kathode aus durchlochtem Blech ist in sehr geringer Entfernung über der oberen Öffnung eines seichten kastenförmigen Anodemaumes angeordnet. Der Zwischenraum wird von einem Band ohne Ende angefullt, das aus werchem, porosem Stoff hergestellt ist, den Anodemaum abschließt und standig bewegt wird.

Der Anodenraum kann mit Salzlösung gespeist werden, er kann aber auch leer bleiben, wenn das Band mit Lösung getrankt wird.

Wahrend es zwischen den Elektroden durchgezogen wird, nimmt das Band Alkali auf, man kann es auch noch durch eine zweite ganz analog konstruierte Zelle streichen lassen, um mitgeführten Anolyt darin zu zeisetzen. Das Band passiert darauf zwei Walzen, durch welche das Produkt der Elektrolyse ausgepreßt wird, in einem untergestellten Gefaß kann es leicht gesammelt werden.

Es werden verschiedene Kathodenformen besprochen usw.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Das Band müßte außerordentlich langsam bewegt werden, um halbwegs konzentrierte Lauge mitzuführen; in dieser Zeit würde sich bei so geringem Elektrodenabstande hauptsächlich Hypochlorit bilden. Die Anordnung weist eine überraschende Ähnlichkeit mit einer für direkte Bleiche vorgeschlagenen Konstruktion Dr. Kellners auf, die im D. R. P. Nr. 57610 am 12. September 1890 bereits beschrieben wurde.

46. D.R.P. Nr. 107917. Ausgegeben den 8. Januar 1900. Dr. Willy Beinin Berlin. Gasabzugseinrichtung für elektrolytische Apparate mit wesentlich horizontal angeordneten Elektroden. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 19. April 1898 ab.

Patentanspruch: Gasabzugseinrichtung für elektrolytische Apparate mit horizontal oben und unten im Elektrolytbehälten an-

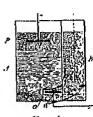
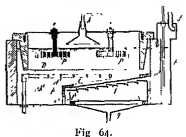


Fig. 62

Fig. 63.





geordneten Elektroden, sofern zwischen denselben eine als Diaphragmaersatz unbeeinflußt zu haltende Schicht der Elektrolytflüssigkeitvorgesehen wird, dadurch gekennzeichnet, daß jede untere Elektrode von einem mit schräg liegender Membrandecke versehenen Rahmen

oder Kasten mit Ausschnitten an den Seitenslächen unter Ermöglichung des seitlichen Flüssigkeitsdurchtritts überdeckt wird und daß die an der unteren Elektrode sich entwickelnden Gase gezwungen werden, jenseits einer undurchlässigen Wand in einen Abzugsschlot zu entweichen

Beschreibung: Die Kathode wird unterhalb der Anode, etwas seitlich zu derselben verschoben angeordnet und mit einem Rahmen a bedeckt (Fig. 62 bis 64), dessen Seitenwände aus porösem Material bestehen. Die Speiselösung tritt im Zwischenraum zwischen beiden Elektroden A¹ ein. Der Elektrolyt durchsließt den Rahmen

·

in seitlicher Richtung und wird bei g abgezogen. Eine Hilfsleitung h' gestattet es, auch den Anolyten abzuleiten.

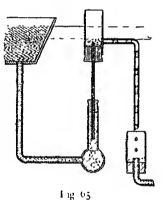
Ausübung: Das Patent ist von den Inhabern des Aussiger Glockenverfahrens erworben worden und wird von denselben, wahrscheinlich aus taktischen Gründen, aufrecht erhalten. Eine Ausübung findet meines Wissens nicht statt.

Diskussion: Die Anordnung soll eine Verminderung des Zellenwiderstandes herbeiführen und ist insoweit recht zweckmäßig. Unrationell ist aber die Führung des Elektrolyten, die ein Arbeiten mit hohen Stromausbeuten ausschließt.

47. D.R P.Nr. 109248. Ausgegeben den 10. Mårz 1900 R. Girouard in Westbrook. Speisevorrichtung für elektrolytische Zersetzungsapparate. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 28. Mai 1899 ab

Patentansprüche. 1. Speisevorschtung für elektrolytische Apparate und dergleichen, dadusch gekennzeichnet, daß zwischen

dem Zersetzungsgefäß und dem Voratsbehalter ein Speisebehalter zwischengeschaltet ist, welcher mit dem Voratsbehalter durch einen, die freie Bewegung der Flussigkeit hemmenden, engen Kanal verbunden und mit einem weiteren Auslaß zur freien Abfuhrung der zugeführten Flüssigkeit, ohne Stauung derselben, versehen ist, zum Zwecke, eine periodische Zufuhrung der Flüssigkeit zum Zersetzungsgefäß in kleinen, außer Zusammenhang miteinander stehenden Mengen zu bewirken



2. bis 4 unwesentliche Details dei Anordnung

Beschreibung In wenig Worten besteht das gesteckte Ziel darm, die Speiselosung nicht in geschlossenem Strahle zufließen zu lassen, um Nebenschlussen aus dem Weg zu gehen. Es wird daheit eine Anordnung getroffen, bei welcher die Losung Luft durch ein Rohr mitsaugt und sich deshalb in einzelne unzusammenhangende Tropfen auflöst. Siehe Fig 65

Ausübung unbekannt.

Diskussion: Es ist klai, daß man dasselbe Ziel erreicht, wenn man die Lösung aus einer Spitze frei herabtropfen läßt. (Dieses Patent ist mit dem Bit. Pat. 10205 von 1899 identisch.)

48. D. R. P. Nr. 111289. Ausgegeben den 21. Juni 1900. James Hargreaves in Farnworth-In-Widnes (Lancaster, England). Herstellung einer Diaphragmenelektrode für elektrolytische Zellen. - Patentiert im Deutschen Reiche vom 20, Oktobei 1808 ab.

Patentans prüche: 1. Herstellung einer Diaphragmenelektrode für elektrolytische Zellen, dadurch gekennzeichnet, daß eine Drahtgewebe- oder eine perforierte Metallplatte a mit einer dünnen Lage baus zeitweilig widerstandsfähigem Material, wie Papier oder Ton, bedeckt, hierauf eine Schicht e aus hartem bezw. dichtem Material, wie Portlandzement oder dergleichen, aufgelagert und schließlich eine Deckschicht d aus weichem oder porösem Material, wie Asbest, Schlackenwolle, Ton oder dergleichen, angeordnet und so ein geschichtetes Diaphragma gebildet wird, welches auf der einen Seite dicht und auf der anderen porös ist.

- 2. Die Herstellung einer Diaphragmenelektrode nach Anspruch 1 in der Weise, daß man als zeitweilig widerstandsfähiges Material eine lösliche Substanz verwendet.
- 3. Die Herstellung einer Diaphragmenelektrode nach Anspruch 1 bezw. 2 in der Weise, daß man als poröses Material eine Mischung aus Asbest und Kalk verwendet, die durch eine Losung von Natriumsilikat gehärtet ist.

Beschreibung: Vorliegende Erfindung betrifft die Herstellung der besonderen Diaphragmenkathode, wie sie bei der Elektrolyse von Salzen gemäß Patent 70047

von Saizen gema Fig. 66.

Nach vorliegender Erfindung wird das Diaphragma aus zwei

Schichten gebildet, welche durch eine dritte Schicht mit der Elektrode verbunden werden. Bei der Herstellung dieser Diaphragmenelektrode wird das Drahtnetz u (Fig 66) auf einem geeigneten Rahmen fest ausgestreckt und mit einer breiartigen, porösen oder schwammigen Substanz b, wie z. B. Ton oder Papier, bedeckt, welche geeignet ist, für einige Zeit eine haltbare Schicht zu bilden. Das harte und dichte Material e wird alsdann auf die Oberseite dieser Substanz aufgebracht. Gewünschtenfalls kann als Kathode auch perforiertes Metall benutzt werden. Da das harte und dichte Material dem elektrischen Strom einen hohen Widerstand entgegensetzt, empfiehlt es sich, dasselbe so dünn wie möglich herzustellen. Wenn auch für die Herstellung des Diaphragmas nach vorliegender Erfindung die Anwendung eines bestimmten Materials für den harten und dichten Teil des Diaphragmas nicht Erfindungsgegenstand ist, so mag doch bemerkt werden, daß Portlandzement für diesen Zweck sich in vielen Fällen als geeignet erwiesen hat. Der Zement wird vorteilhaft in einer solchen Konsistenz angewendet, daß er mit Hilfe einer Bürste oder Kelle in Form eines dünnen, aber vollkommen zusammenhängenden Überzuges aufgebracht werden kann, jedoch kann er auch in Pulverform auf die poröse oder schwammige Substanz ausgebreitet und dann mit Hilfe eines nassen Pinsels zur Erhärtung gebracht werden. Nach der Aufbringung dieses Überzuges aus hartem und dichtem Material e wird eine Decke d aus weichem und porösem Stoff, z. B. Asbest, Schlackenwolle, Ton oder deigleichen, auf diesen Überzug aufgebracht Praxis hat sich ein Material aus Asbest und Kalk, der durch Sättigung mit eines Natsiumsilikatlösung gehärtet wird, als vorteilhaft erwiesen. Sobald diese Diaphragmen in den Zellen der sogenannten horizontalen Form benutzt werden sollen, kann die Decke d aus losem Asbestbrei oder einem leichten amorphen Niederschlag (z.B. Magnesiumsilikat) bestehen. In manchen Fallen kann man diese Materialien in solcher Menge benutzen, daß dadurch der Raum zwischen dem Diaphragma und der Anode ausgefullt wird.

Eine derartige Diaphragmenelektrode zeigt namentlich durch die Anordnung der porösen, schwammigen oder plastischen Schicht I., welche nur zeitweise widerstandsfähig ist, einen nicht zu unter-Sobald namlich dieses entfeinbaie Material schätzenden Vorteil. nachtraglich entfernt ist, besitzt zwar das Diaphragma die außeren Konturen der Kathode, aber es bildet sich ein gewisser Zwischenraum, der mit Flüssigkeit (Elektrolyt) durch kapillare Attraktion gefullt ist, es wird hierdurch genügend freier Durchgang für Wasser aus dem kondensierten Dampf geschaffen, der zur Beseitigung der Alkalilosung benutzt wird. Wo dieser freie Durchgang zum Wegwaschen nicht vorhanden ist, geht die starke Alkalilauge infolge von Osmose in den Anodeniaum, wo sie Chlorate bildet und die Kohlenanode zerstört, hierdurch wird Kohlensaure gebildet, die sich mit dem Chlor vermischt. Das in dem Kathodemaum befindliche Alkalı wird ebenfalls verschlechtert, weil das Salz, welches infolge der Osmose von dem Anodenraum in den Kathodenraum tritt, sich mit Alkali mischt, wodurch das gewonnene Produkt weniger rein und in geringerer Ausbeute gewonnen wird

Der Zweck der weichen, schwammigen, potosen inneren Lage der eigentlichen Diaphragmas ist der, das Alkali festzuhalten, welches durch Osmose in die Anodenzelle zuruckgelangt, und seine leichte Vermischung mit dem in der Anodenzelle vorhandenen Elektrolyten zu verhindern, so daß die osmotische Tätigkeit des Diaphragmas zuerst auf dieses Alkali wirkt und es zu der Kathodenseite des Diaphragmas zurückbringt, und zwar unabhängig von der elektrolytischen Osmose. Es ist hierbei zu berücksichtigen, daß die einfache Osmose mit gleicher Leichtigkeit das Alkali von dem Kathodenraum zu dem Anodenraum und umgekehrt führt, und daß diese Wirkung stets vor sich geht, gleichgültig, ob eine elektrolytische Tätigkeit vorhanden ist oder nicht; es muß daher alles, was die Entfernung des Alkalis von der Kathodenseite des Diaphragmas erleichteit, unter sonst gleichen Verhältnissen die Reinheit des Produktes erhöhen.

Um eine leichte Entfernung der Produkte der elektrolytischen Zersetzung von der Kathodenobersläche zu ermöglichen, kann man auch zweckmäßig auf der Kathode vor ihrem Gebrauch einen Metalloxydniederschlag eizeugen oder auch die Oberfläche dieser Kathode mit einer dünnen Schicht einer löslichen Substanz bedecken, welche nach ihrer Auflösung einen kleinen Zwischenraum zwischen dem Diaphragma und dem die Kathode bildenden Drahtnetz freilaßt Dei Metalloxydniederschlag wird durch den elektritischen Strom zu Metall reduziert und erzeugt auf der Kathode einen rauhen oder schwammartigen Überzug, welcher die Wirkung der Kathode kräftiger und schneller gestaltet, das Entweichen des Wasserstoffs eileichtert, die Polarisation verringert und eine größere Kathodenoberfläche in Berührung mit der Flüssigkeit hält. Die Anoden können hierbei derart angeordnet werden, daß sie eine Art Rost bilden, auf welchem oder gegen welchen das zu zersetzende Salz ruht.

Ausübung und Diskussion im II. Teil.

19. D.R P.Nr. 112818 Ausgegeben den 1 Sept 1900. H. Carmichael in Boston. Speisevorrichtung für elektrolytische Zeisetzungsapparate. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 28. Mai 1800 ab.

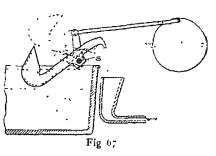
Patentansprüche: 1. Speisevorrichtung für elektrolytische Zersetzungsapparate und dergleichen mit auf einer diehbaren oder oszillierenden Welle angeordneten Speisepfeifen, welche die Speiseflüssigkeit aus einem Vorratsbehälter entnehmen und intermittierend an den zu speisenden Apparat abgeben, dadurch gekennzeichnet, daß die Raumverhältnisse zwischen dem Kopf und dem Rohr der Speisepfeifen so gewählt sind, daß der Flüssigkeitsinhalt der Pfeife (*

beim Beginn des Heraustretens der Schöpföffnung aus der in dem Vorratsbehälter A befindlichen Flüssigkeit größer ist, wie beim Beginne der Entleerung der Pfeife durch die Mündung M und beim Fortschreiten des Heraustretens der Schöpföffnung bis zum Beginne der Entleerung dauernd abnimmt, zum Zwecke einer gleichförmigen Speisung trotz schwankendem Flüssigkeitsniveau im Vorratsbehälter.

2. Speisevorrichtung für elektrolytische Zersetzungsapparate nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die vom Rohr der Schöpfpfeife abgewendete Kante der Schöpföffnung bei der Aufwärtsbewegung der Pfeife zuerst und vor der dem Rohre zugewandten Kante L aus der Flüssigkeit im Vorratsbehälter heraustritt.

Beschreibung: Es werden Speisepfeisen verwendet, welche den kurzen englischen Pfeisen in der Form ähnlich sehen, nur daß der weitere Pfeisennaum schief abgeschnitten ist. Die Pfeisen werden

durch eine Welle mit Exzenter in oszillierende Bewegung um einen Punkt versetzt derart, daß der weitere Pfeifenraum sich bald senkt und in einem Vorratsgefäß schopft, bald hebt und die geschopfte Lösung durch den Pfeifenstiel ausfließen läßt. Die Anordnung wird so getroffen, daß die auf diese



Art beförderten Flüssigkeitsmengen unabhangig bleiben vom jeweiligen Niveaustande im Vorratsgefaß

Ausubung Diese Art der Speisung durfte in der Anlage verwendet werden, die nach Carmichaels Verfahren (siehe S. on ff und Il Teil) eingerichtet ist. Das Patent ist identisch mit dem U.S. A. Patent 037.851.

DRP Ni 113055 Ausgegeben den 28. August 1000 James Hargreaves in Fainworth-In-Widnes (Lancaster, England) Apparat zur Ausführung der durch Patent Ni 70047 geschutzten Elektrolyse von Salzlösungen — Patentiert im Deutschen Reiche vom 19. Januar 1800 ab.

Patentansprüche: 1. Apparat zur Ausführung der durch Patent Ni. 76047 geschutzten Elektrolyse von Salzlosungen, gekennzeichnet durch die Anordnung einer Reihe geneigter, von der Wandplatte c bis zur Kathodenoberflache d reichender Metallstreisen oder Platten b in der Kathodenkammer, wodurch die Kathode in dichter

Berührung mit dem Diaphragma gehalten und der kondensierte Dampf gegen die Kathodenoberfläche derart gerichtet wird, daß das Kathodenprodukt vollständig und leicht von der Kathode entfeint wird.

- 2. Der durch Anspruch i gekennzeichnete Apparat mit der Befestigung der geneigten Streifen an der Wandplatte daduich, daß man diese Streifen in einen Kitt oder Zement einbettet, wobei gleichzeitig ein Wärmeverlust aus der Zelle vermieden wird.
- 3. Der durch Anspruch 1 bezw. 2 gekennzeichnete Apparat mit Auszahnungen oder Öffnungen an dei unteren Kante i der schräg gerichteten Streifen oder Platten b derait, daß dem Dampfe

oder den Gasen freier Durchgang über der Oberfläche der Kathode ermöglicht wird.

Beschreibung Vorliegende Erfindung be-

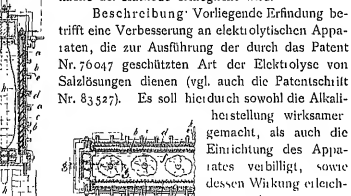


Fig. 68,

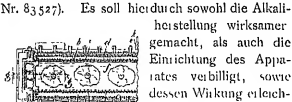


Fig. 69

heistellung wirksamer gemacht, als auch die Einrichtung des Apparates verbilligt, sowie dessen Wirkung erleichtert werden.

Auf den Abbildungen ist ein Apparat mit der

Verbesserung gemaß vorliegender Erfindung durch Fig. 68 und 66 ım Queischnitt und in obeiei Ansicht mit teilweisem Schnitt veranschaulicht.

In dem Kathodeniaum a ist eine Reihe von Stielfen h aus Kupfer oder einem anderen geeigneten Metall derart angeordnet, daß sie von der Wandplatte e nach der Kathode d zu abwarts geneigt sind. Diese Streifen veranlassen den kondensierten Dampf oder die sonstige im Kathodenraume gebildete Flüssigkeit nach der Oberfläche der Kathode zu fließen und das Alkali, sobald es auf dieser Oberfläche der Kathode und des Diaphragmas gebildet ist, vollständig und außerst schnell fortzuwaschen. Um diese schrägen Streifen an der Wandplatte in ihrer Lage zu halten, werden sie in Kitt oder Zement e eingebettet, welcher außerdem als Wärmenichtleiter dient und so Wärmeverlust aus der Zelle verhindert.

Die schrägen Streisen b dienen auch dazu, die Kathode d in dichter Berührung mit dem Diaphragma zu halten. Die unteren Kanten i dieser schrägen Streisen sind mit geeigneten Auszahnungen oder Öffnungen versehen, damit der Dampf und die Gase freien Durchtritt zur Obersläche der Kathode haben. Mit Hilse der Injektoren kk wird Kohlensäuregas und Dampf in die Kathodenräume aa eingesührt.

Die angereicherte Salzlösung tritt durch Rohr g unten in die Anodenkammer f; die ausgebrauchte Lösung geht mit dem Chlor durch ein Rohr h, welches bis an den Flüssigkeitsspiegel reicht, von dem Anodenraume nach einem Behälter, wo das Gas von der Flüssigkeit getrennt und diese wieder mit Salz angereichert wird.

Um die Berührung zwischen der Kathode und dem Diaphragma vollständiger zu gestalten, kann die Drahtnetzkathode gewalzt werden, so daß die vorspringenden Drahtteile an den Kreuzungsstellen abgeflacht werden (vgl. Patentschrift Nr. 109485).

Ausübung und Diskussion siehe II. Teil.

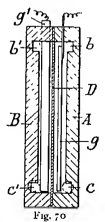
51. D.R.P.Ni 114301. Ausgegeben den 29. Okt. 1900. Raphael Eycken in Lille, Charles Leroy in Wasquehal und René Moritz in Lille. Zum Aufbau elektrolytischer Zersetzungsapparate geergnetes Elektrodensystem. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 20. Juli 1890 ab.

Patentansprüche: 1. Zum Aufbau elektrolytischer Zersetzungsapparate geeignetes Elektrodensystem, bestehend in einer

aus irgend einem Materiale heigestellten Platte mit vorspringendem Rande, welche oben und unten mit eventuell durch Auskehlungen miteinander verbundenen Kanalen (bb' bezw. cc') versehen ist, und der an der Innenflache dieser Platte angeordneten, aus einem Drahtnetz oder einem gelochten, gewellten Blech oder aus einzelnen Kohlenstaben gebildeten eigentlichen Elektrode (gg').

2 Ein elektrolytischei Zeisetzungsapparat, welchei mittels nach Anspruch i eingerichtetei Elektrodenplatten untei Zwischenlegung von Diaphragmen filterpressenartig aufgebaut ist.

Beschreibung: Der Apparat weist einige Fig. 70
Ähnlichkeit mit der Seite 83 beschriebenen Anordnung Höpfners eine noch größere mit derjenigen Kellners Brit. Pat. 20713 von 1891 auf. Die filterpressenartig zusammen-



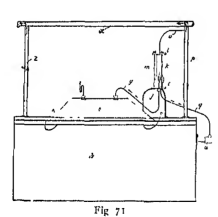
gepaßten Platten werden wie bei Kellner aus Isoliermaterial hergestellt und tragen keine Nuten, sondern lassen weite Räume fiei, in denen die Kathoden g und die Anoden g' angeordnet sind. Das Diaphragma wird eingeklemmt. Die Speisung erfolgt durch die Kanäle e, e', die Abführung durch b, b'. Es sollen Lösungen mit 100 g NaOH im Liter mit einer Ausbeute von 320 g pro Kilowattstunde gewonnen werden (die Zellenspannung wird leider nicht angegeben und so läßt sich die Stromausbeute daraus nicht herechnen, sie würde bei 4 Volt rund 85 % betragen).

Ausübung: unbekannt,

Diskussion: Konstruktiv ist die Anordnung sauber, ohne Gegenbewegung des Elektrolyten können aber nur maßige Stromausbeuten erzielt werden.

52. D. R. P. Nr. 116.411. Ausgegeben den 22. Dezember 1900. Société Anonyme Suisse de l'Industrie Elektro-Chimique "Volta" in Genf (Schweiz). Verfahren und Vorrichtung zur Elektrolyse von Alkalichlotidlösungen. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 21. März 1899 ab.

Patentansprüche. 1 Verfahren zur Elektrolyse von Alkalichloridlösungen, dadurch gekennzeichnet, daß man einen Teil des erzeugten Chlors außerhalb des elektrolytischen Apparates in regulierbarer Weise mit einem Teil des erzeugten Wasserstoffes verbindet, um die gerade notwendige Menge Salzsaure zur Zerstorung der in den Anodenkammern auftretenden Sauerstoffverbindungen



des Chlors zu erhalten, und die so erzeugte Salzsaure kontinuierlich in diese Kammer einführt.

2. Eine Vorrichtung zur Ausführung des Verfahrens nach Anspruch 1, die mit einem oder mehreren elektrolytischen Apparaten verbunden werden kann, bestehend im wesentlichen aus einer Glocke oder dergleichen, die einen Teil des erzeugten Wasserstoffes aufnimmt und in regelbarer Weise mit einem

aus einem allseitig geschlossenen Biennei bestehenden Chlorwasserstofferzeuger in Verbindung steht, in welchen durch eine geeignete Rohrleitung ein Teil des erzeugten Chlors eingeführt und aus welchem die erzeugte Salzsäure durch ein geeignet angebrachtes Rohr in den Apparat zurückgeleitet wird.

Beschreibung: Die Ait der Anordnung ist aus Fig. 71 wohl ohne weiteres ersichtlich.

Ausübung: In der Soc. Volta dient das Verfahren als Hilfsverfahren bei der Elektrolyse mit der Zelle Outhenin-Chalandres.

Diskussion. Die vorliegende Beschreibung drängt die Vermutung auf, daß die Anoden in den Zellen Outhenin-Chalandies schnell verzehrt werden, zu ihrem Schutze wird dann Salzsäure in den Anolyten geleitet, um das Alkali daselbst zu neutralisieren. Die Anoden werden dadurch vor schnellem Zerfall wohl bewahrt, man gibt aber eine entsprechende Menge Kathodenprodukt verloren. Ob es nicht einfacher ware, flussige Salzsäure etwa mit der Speiselösung zuzuführen, mag dahingestellt bleiben; es wurde dies bereits 1891 von Le Sueur patentiert (siehe Brit. Pat. Nr. 15050 vom 5. September 1891)

53. D. R. P. Nr. 121031 Ausgegeben den 20. Juni 1001 Gustav Schollmeyer in Dessau. Verfahren zur Darstellung von Soda und Pottasche mit Hilfe des elektrischen Stromes Patentiert im Deutschen Reiche vom 3 Matz 1000 ab.

Patentansprüche 1. Verfahren zur Darstellung von Soda und Pottasche mit Hilfe des elektrischen Stromes, dadurch gekennzeichnet, daß man Ätznatron- bezw. Atzkalilauge, in welcher mit Salpetersaure vorbehandelte Kohle in rigendeiner Weise aufgelöst worden ist, in der positiven Zelle der Elektrolyse unterwift, wober durch Oxydation der gelösten Kohle Kohlensaure entsteht, welche die Bildung von Soda bezw. Pottasche bewirkt

- 2 Die Ausführung des durch Anspruch i geschutzten Vertahrens in der Weise, daß man Atznation- bezw. Atzkahlauge in der positiven Zelle unter Benutzung von Anoden, welche aus mit Salpetersaure behandelter Kohle bestehen, der Elektrolyse unterwirft, so daß gleichzeitig mit der Auflösung der Kohle deren Oxydation zu Kohlensäure und damit die Bildung von Soda bezw. Pottasche bewirkt wird
- 3. Die Ausfuhlung des durch Anspruch i geschutzten Verfahrens in der Weise, daß man Chlornatrum- bezw. Chlorkaliumlosung in der üblichen Weise, aber untei Benutzung von Kathoden, welche aus mit Salpeteisaure behandelter Kohle bestehen, der

Elektrolyse unterwirft und die so in der negativen Zelle gewonnene Lauge dann in der positiven Zelle dem elektrischen Strome aussetzt.

Beschreibung Soweit die Chloridelektrolyse hier im Spiel kommt, soll sie lediglich kathodisch durchgeführt werden, um Alkali zu bilden, das mit anodisch entwickelter Kohlensaure neutralisiert werden soll.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Das vorgesteckte Ziel ist durchaus nicht erstrebenswert, der Vorschlag ist kommerziell verkehrt, eine Diskussion der technischen Seite kann deshalb unterbleiben.

54. D. R. P. Nr. 121932. Ausgegeben den 5. Juli 1901. Henri Albert Cohn in Patis und Edmund Geisenberger in Chêne-Bourg. Verfahren zur elektrolytischen Herstellung von Ätzalkali und Chlor aus Chloralkalilösungen. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 4. April 1900 ab.

Patentansprüche: 1. Verfahren zur elektrolytischen Heistellung von Ätzalkali und Chlor aus Chloralkalilösungen, dadurch gekennzeichnet, daß man die Elektrolyse unter einer derart starken Abkühlung der Alkalichloridlösung, welche mit einer leichten und indifferenten Substanz, wie Naphta bedeckt sein kann, ausführt, daß das entstandene Ätzalkali sofort in fester Form ausgeschieden wird, und das feste Ätzalkali von der Lösung trennt, zum Zwecke, eine Vermischung des Ätzalkalis mit der Alkalichloridlösung und dem entwickelten Chlor zu verhindern.

2. Apparat zur Ausführung des Verfahrens nach Anspruch 1, bestehend im wesentlichen aus einem in einem Kühlraum um zwer hohle Zapfen drehbaren, mit einem Kratzmesser oder dergleichen versehenen und als Kathode dienenden Zylinder, in welchem zwer Gefäße derart angeordnet sind, daß das eine, zur Aufnahme der Anode dienende Gefäß mit dem einen hohlen Zapfen und das andere, zur Aufnahme des abgeschiedenen festen Atzalkali dienende Gefäß mit dem anderen hohlen Zapfen in Verbindung steht.

Beschreibung: Ein mit Hohlzapsen verschener drehbarer Hohlzylinder bildet die Kathode, sein Innenraum dient als Kuhlraum Die Kuhlung soll so energisch durchgeführt werden, daß das Atzalkali sich sosort in sester Form abscheidet. Durch Kratzmesser soll es dann von der rotierenden Kathode entsernt werden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion Der Vorschlag, den Elektrolyten abzukühlen, wurde schon im D.R.P. Nr. 53395 von Nahnsen vorgebracht (vgl.

Seite 21 f.), dieser begnügte sich auf ca. 0° abzukühlen, während die Abkühlung hier auf — 30° bis — 38° getrieben werden soll. Bei so tiefen Temperaturen ist aber die Elektrolyse undurchführbar, weil sich schon viel früher Kıyohydrat bildet. Übrigens scheidet sich das Chlorid vor dem Hydroxyd ab.

55. D. R. P. Nr. 130 049. Ausgegeben den 1. Mai 1902. Wilfred Barnes in Lynn. Vakuumapparat zur Elektrolyse von Lösungen, welche während der Elektrolyse gasförmige Zersetzungsprodukte liefern. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 23. Januar 1900 ab.

Patentanspruch: Vakuumappaiat zur Elektrolyse von Lösungen, welche während der Elektrolyse vorzugsweise gasförmige Zersetzungsprodukte liefern, gekennzeichnet durch die kombinierte Anordnung von luftdicht verschließbaren Zersetzungszellen mit selbsttätig den Flüssigkeitsstand in den Zersetzungszellen regelnden, luftdicht geschlossenen Speisevorrichtungen und unterhalb der Zellen angeordneten, ebenfalls luftdicht geschlossenen Behaltern zum Auffangen des aus den Elektrodenkammern abfließenden gebrauchten Elektrolyten in der Weise, daß in diesen Behaltern gleichzeitig dasselbe Vakuum erzeugt werden kann, zum Zwecke, die Elektrolyse ununterbrochen und selbsttätig zu gestalten.

Beschreibung Das Evakuieren ist aus dem D.R P 30554, Seite 17 bekannt. Hier sollen sämtliche Kammein an dieselbe Vakuumleitung geschlossen weiden, offenbat um Überdruck, Niveauschwankungen usw. auszuschließen

Ausübung, unbekannt Diskussion siehe Diskussion Seite 17

50 DR P.Nr 133 180 Ausgegeben den 6. Juli 1902 André Brochet und Georges Ranson in Paris. Verfahren zur Darstellung von Ätzalkalten auf elektrolytischem Wege — Patentiert im Deutschen Reiche vom 6 August 1901 ab

Patentanspruch Verfahren zur Darstellung von Atzalkalien auf elektrolytischem Wege, dadurch gekennzeichnet, daß als Kathodenflüssigkeit eine wässenge Alkalichloridlosung und als Anodenflüssigkeit eine wenigstens 130 g Alkalisulfid im Liter enthaltende Alkalichloridlösung zur Verwendung gelangt.

Beschreibung. Die Elektrolyse wild bei 40° mit 400 bis 500 Ampères Anodenstromdichte durchgeführt Die Zelle wird durch ein Diaphragma unterteilt. Im Anodenraum bildet sich eist ein Polysulfid, aus dem Schwefel durch Steigerung der Stromdichte abgeschieden wird.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Alkalisulfide reagieren alkalisch, ein Anodenangriff wird also wohl auch in solcher Lösung erfolgen. Scheidet sich Schwefel anodisch ab, so kann er Übergangswiderstände bilden. Kommerziell dürfte das Versahren nicht lohnend sein, auch dann nicht, wenn es glatt durchführbar sein sollte.

57. D. R. P. Nr. 141187. Ausgegeben den 25. Mai 1903. Österreichischer Verein für Chemische und Metallurgische Produktion in Aussig. Apparat zur ununterbrochenen Elektrolyse von Lösungen der Alkalichloride. — Patenticit im Deutschen Reiche vom 17. Januar 1900 ab.

Patentansprüche: 1. Ein Apparat zur ununterbrochenen Elektrolyse von Lösungen der Alkalichloride, bestehend aus einzelnen oder zu mehreren in ein entspiechend geformtes, als Bad oder Wanne dienendes, mit einem Ablauf versehenes Gefäß eingesetzten Zellen, die so eingerichtet und angeordnet sind, daß außerhalb und seitlich der aus einem für Flüssigkeiten undurchlässigen Material gefertigten Zelle, die oben geschlossen und unten offen ist, die Kathode, innerhalb dagegen die horizontal gelagerte Anode und über dieser die Zufuhrstellen für die Elektrolytlösung sich befinden, daduich gekennzeichnet, daß der Anodenkorper, der unter Umständen auch mit Durchbrechungen versehen sein kann, den Houzontalqueischnitt der Zelle so vollstandig ausfullt, daß die Kommunikation zwischen dem Zellenraum oberhalb der Anode und dem Raum unterhalb derselben nur durch enge Spalten vermittelt wird, zu dem Zweck, daß die in den Raum oberhalb des Anodenkorpers zugesuhrte Elektrolytiösung nur durch diese Spalten in den Raum unterhalb dei Anode heiabsließen kann, und auf diesem Wege durch die am Anodenkörper entwickelten und von diesem aufsteigenden Chlorblasen stetig mit der im Gehalt an Alkalichlorid bereits geschwächten Anodenlauge innig und gleichmäßig vermischt wird.

2. Eine Aussührungsform des durch den Anspruch i geschützten Apparates, bei welcher der Vertikalabstand der unteren Anodenfläche von dem Niveau des unteren Zellrandes mindestens 0,5 cm für jedes zu erzielende Prozent an Alkalihydrat in der ablaufenden alkalischen Lauge beträgt.

Beschreibung: In der britischen Patentschrift 16129 vom Jahre 1898 ist ein Verfahren zur Elektrolyse von Chloralkalien beschrieben, welches dazu bestimmt ist, unter Anwendung horizontal liegender Kathoden und Anoden, von denen letztere in unten offenen, oben geschlossenen, in ein äußeres Gefäß eintauchenden Zellen mit parallelen undurchlässigen Wänden so untergebracht sind, daß zwischen der unteren Fläche der Anode und dem Niveau des unteren Zelliandes ein beträchtlicher Abstand bleibt, während die Kathoden sich an der Außenseite der Zellen befinden, den kontinuierlichen Betrieb der Elektrolyse von Chloralkalilösungen bei möglichst hoher Stromausbeute und gleichzeitiger, weitgehender Anreicherung der resultierenden Ätzalkalilauge unter möglichster Schonung des Anodenmaterials praktisch durchführbar zu gestalten.

Zur Erreichung dieses Zieles wird die fiische konzentierte Elektrolytlösung kontinuierlich oder in kurzen Intervallen unter möglichst gleichmaßiger Verteilung über den ganzen Horizontalquerschnitt der Zelle in den Anodenraum, und zwar oberhalb des Anodenkörpers eintreten gelassen, während in gleichem Maße die Kathodenlauge aus dem äußeren Gefäße durch einen Überlauf abtropfen gelassen wird. Es wird damit bezweckt

- 1. Eine möglichst innige, durch die von der Anode aufsteigenden Chlorblasen bewirkte Vermengung der nachgefüllten, mit der im Anodenraum sehon vorhandenen, im Elektrolytgehalt geschwachten Lauge und somit die Erhaltung einer möglichst gleichbleibenden Konzentration der letzteren und wird dadurch die bei fortschreitender Verarmung der Lauge im Elektrolytgehalt eintretende, für die Anoden verderbliche Sauerstoffentwicklung vermieden
- 2. Eine stetige, gleichmaßige Abwaitsbewegung der zwischen der unteren Flache der Anode und dem unteren Rande der Zelle befindlichen Flüssigkeit, wodurch erreicht wird, daß bei richtiger Regulierung des Zulauses diese Abwaitsbewegung der Flüssigkeit mit derselben Geschwindigkeit stattfindet, mit welcher das aus dem Kathodenraum bezw. dem unteren Teile des Innenraumes der Zelle infolge der Ionenwanderung der Anode zustrebende Alkali nach auswärts wandert und somit die Lage der Trennungszone zwischen der Anoden- und der Kathodenlauge in einem bestimmten, gleichbleibenden Abstande von der Anode erhalten wird, was in den Stand setzt, die die Stromausbeute beeinträchtigende und die Zerstörung der Anodensubstanz bedingende Bildung von Hypochloriten und Chloraten in der Umgebung der Anode zu verhindern; endlich

3. die Ausbildung einer zwischen der erwähnten Trennungszone und dem Niveau des unteren Randes der Zelle auftretenden Schichtung d. i. einer Folge von stetig ineinander übergehender, horizontaler Flüssigkeitsschichten, welche entsprechend dem Dichtenunterschiede am tiefsten Punkte den angestrebten Maximalgehalt an Ätzalkali zeigen, nach aufwärts aber an Alkaligehalt abnehmen und in der erwähnten Trennungszone, in der sie an die freies Chlor enthaltende Anodenlauge grenzen, ein Minimum an Ätzalkali enthalten, wodurch die Aufgabe gelöst erscheint, eine stark angereicherte Alkalilauge herzustellen und dennoch die durch Diffusion des freien Alkalis in die Umgebung der Anode entstehenden Verluste nahezu völlig zu vermeiden.

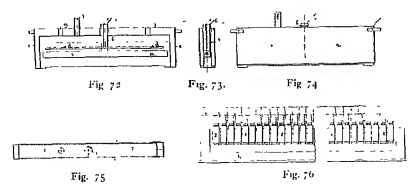
Bei der praktischen Durchfühlung dieses Verfahrens, welches als das beste und einfachste unter den ohne Anwendung von Quecksilberkathoden arbeitenden Verfahrungsalten für die Elektrolyse von Alkalichloliden erkannt wurde, wurde nun gefunden, daß zur Sicherung des vollen Erfolges in der Ausführung dieses Verfahrens die Anwendung eines Apparates von ganz bestimmten Konstruktionsverhältnissen notwendig ist, und wurde insbesondere festgestellt, daß

- 1. der Anodenkörper den Horizontalquerschnitt der Zelle so weit ausfüllen muß, daß die oberhalb desselben zusließende Elektrolytlösung nur durch enge Zwischenräume, welche sich entweder zwischen der Anode und der Zellwand oder, bei Anwendung mehrerer Anoden, zwischen diesen, oder endlich im Körper der Anode selbst (als Löcher, Schlitze, Spalten und dergl.) befinden, nach abwärts bewegen kann, da nur auf diese Weise ohne Anwendung anderer Hilfsmittel eine innige Durchmischung der zusließenden Elektrolytlösung mit der schon vorhandenen, die Anode umgebenden Lauge durch Vermittlung der durch dieselben Zwischemaume aufsteigenden Chlorblasen erreichbar ist,
- 2. ein ganz bestimmtes Verhältnis zwischen dem Abstande der unteren Anodensläche und dem Niveau des unteren Zelhandes bei gegebenem Horizontalquerschnitt der Zelle und dem Alkaligehalte der erzielten Ätzalkalilauge bestehen muß, so daß zur Erreichung des Maximums des Alkaligehaltes ein bestimmtes Maß dieses Abstandes eingehalten werden muß, und zwar wurde gefunden, daß dieser Abstand mindestens 0,5 cm sür jedes Prozent Alkalihydrat in der absließenden Kathodenlauge betragen muß. Selbstverständlich hat die Einhaltung der unter 2. angesührten Bedingung nur dann Ersolg, wenn durch die unter 1. normierte An-

ordnung der Anode für den Zufluß vollkommen gleichmäßig gemischter Elektrolytlösung aus dem Raum oberhalb der Anode in den Raum unter detselben gesorgt ist, da bei unregelmäßigem und nicht in der angegebenen Weise etfolgendem Zufluß sofort eine Störung in der normalen Schichtenbildung unter der Trennungszone und damit eine Veränderung in dem Zusammensetzungsverhältnisse der unteren, das Ätzalkali enthaltenden Schichten eintritt.

Einen nach diesen Grundsätzen konstruierten Apparat stellt Fig. 72-78 dar.

In derselben ist Fig. 72 der Längsschnitt, Fig. 73 der Querschnitt, Fig. 74 die Seitenansicht, Fig. 75 die Oberansicht einer einzelnen Zersetzungszelle. Dieselbe bildet einen im Verhältnis zu seiner Länge schmalen, unten offenen, oben geschlossenen Kasten



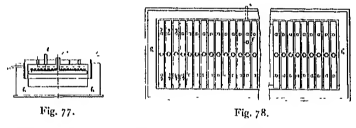
aus Eisenblech, welcher inwendig mit einer den elektrischen Strom nichtleitenden und für Flussigkeiten undurchlässigen Schicht derart ausgekleidet ist, daß dieselbe den Blechrand nach unten etwas überragt. Der horizontal liegende Kohlestab a bildet die Anode, seine senkrechten, ehenen Seitenflächen schließen an die Innenflache dei Zelle so an, daß nur ein nach Millimetern bemessener Zwischenraum fier bleibt, ebenso reichen auch die Endflachen des Kohlenstabes bis fast zur Berührung an die inneren Stirnwande des Kastens heran (in Fig. 72) ist der Zwischenraum noch verhaltnismaßig zu groß gezeichnet). Die Anode erhalt ihren Stiom duich das mit ihr fest verbundene Kohlenstück b, welches, um jegliche Gasentwicklung an seiner Oberflache zu verhindern und es vor allen zerstörenden Einflussen zu schützen, mit einem isolierenden Uberzug versehen ist. Dieses Kohlenstuck dient gleichzeitig für die Zuführung der frischen Elektrolytlösung und ist darum als Röhre ausgebildet, indem es einen zentralen Kanal e trägt, welcher mit - ---

igesetzten Verteilungsröhren d kommuniziert, die in

nung oberhalb des Anodenkörpers mit diesem parallel "rch eine Anzahl in diesen Verteilungsröhren angeprachter Kiemer, entsprechend dimensionierter Löcher wird die in den Hohlraum des senkrechten Kohlenstückes eingeführte Elektrolytlösung möglichst gleichmäßig über den horizontalen Querschnitt der Zelle verteilt.

Selbstverständlich ist diese Verwendung des senkrechten Kohlenstückes zu dem doppelten Zwecke der Stromzuführung und Zuleitung der Elektrolytlösung kein wesentliches Merkmal des Apparates und kann ebenso wie die oberhalb des Anodenkörpers angebrachten horizontalen Verteilungsröhren durch eine andere Einrichtung, welche die gleichmäßige Verteilung der Elektrolytlösung über dem Anodenkörper sichert, ersetzt werden.

Als Kathoden dienen bei Anwendung von Eisenblechzellen die Außenwände der Zelle, so weit sie in die Flüssigkeit eintauchen,



doch können dieselben bei Wahl eines nichtleitenden Materials tur die Herstellung der Zellen auch getrennt von dieser angebracht werden, und müssen dieselben dann oberhalb des unteren Randes der Zelle nächst der Außenwand derselben zu liegen kommen

Die Öffnungen f und g in der Decke der Zelle dienen für den Abzug des Chlorgases, und zwar ist f, wie aus Fig 78 hervorgeht, nur bei je einer Zelle eines aus mehreren Zellen bestehenden Bades angebracht und dazu bestimmt, die Leitung aufzunchmen, welche das Chlorgas seiner weiteren Bestimmung zuführt, während die Offnungen g für die Aufnahme von Rohrverbindungen bestimmt sind, durch welche das Chlorgas von Zelle zu Zelle übertreten kann. Fig. 76 ist der Längsschnitt, Fig. 77 der Querschnitt, Fig 78 die Oberansicht eines aus einer größeren Anzahl Zellen zusammengestellten Bades. Die Zellen sind in einen aus isolierendem Material hergestellten oder mit solchem ausgekleideten Kasten h so eingesetzt, daß unterhalb derselben und seitlich genügender Raum für die Aufnahme der alkalischen Lauge vorhanden ist. Der für

alle Zellen eines Bades gemeinsame Ablauf i bedingt die Höhe des Flüssigkeitsniveaus in den Zellen, welche so bemessen ist, daß die Flüssigkeit im Innern der Zelle mehrere Zentimeter über dem Verteilungsrohre für den frischen Elektrolyten steht.

Ausübung: siehe II. Teil.

Diskussion: Der technische Teil wird im II. Teil diskutiert. Vom patentiechtlichen Standpunkte ist es überraschend, daß auf vorliegende Anmeldung ein D. R. P. erteilt wurde; denn die Anordnung wai im Brit. Pat. 12149 vom Jahre 1896 beieits gegeben. Daß man die Kohlenanoden den Querschnitt des Anodeniaumes möglichst vollständig ausfüllen läßt, ist aber etwas so Selbstverständliches und allen Veisahien (vgl. z. B. die Hargieaves-Bird-Zelle) so Gemeinsames, daß es nicht patentfähig eischeinen sollte. Den Ausschlag für die Eiteilung gab wohl der Umstand, daß es dem Anmeldei gelang, endlich auf dem schon so oft, aber bisher so erfolglos beschrittenen Wege, einen technischen Erfolg zu erzielen, dem denn auch alle Anerkennung gezollt werden muß.

58 D. R. P. Nr. 142245. Ausgegeben den 2. Juli 1903. Dr. Willy Bein in Beilin. Verfahren zur Elektrolyse von Alkalisalzen

— Patentiert im Deutschen Reiche vom 13. Dezembei 1898 ab.

Patentansprüche: 1. Verfahren zur Elektrolyse von Alkahsalzen in einem Apparat, welcher eine, die horizontal gelagerte Anode umgreisende, aus stromundurchlässigem Material geseitigte Glocke enthalt, an deren Seiten die Kathoden angeordnet sind darin bestehend, daß zwecks Verhinderung unregelmaßiger Ausbieitung der Lauge nach dem Anodenraum und damit zur Erzielung der getrennten Gewinnung hochprozentiger Zersetzungsprodukte die Kathodenlauge an mehreren an dem Apparat symmetrisch verteilten Abslußöffnungen abgeleitet wird

- 2 Eine Ausführungsform des Verfahrens nach Ansprüch is, darin bestehend, daß die Kathodenlauge unabhangig von der zufließenden Menge frischen Elektrolyts mit Hilfe einer bei wechselndem Niveau stets gleichmaßig wirkenden, schwimmenden Hebervorrichtung in Verbindung mit einem in dem Anodenraum endenden Überlauf in der Weise abgeleitet wird, daß die Grenzschicht zwischen der konzentrierten Laugenschicht und der darüber gelagerten Schicht in gleicher Lage gehalten wird.
- 3. Ein Apparat zur Aussührung des Versahrens nach den Ansprüchen 1 und 2 (Fig. 79), gekennzeichnet durch einen doppelwandigen Kathodenbehälter I'T, zwischen dessen Wandungen die

Kathodenlauge durch eine Anzahl an der Innenwandung T ringförmig angeordneter Löcher O eintritt, während sie durch ein am Boden der äußeren Wandung v geeignet angebrachtes und mit einem heberförmigen Niyeauschwimmer LM verbundenes Rohr K auszutreten vermag.

4. Ein Apparat zur Ausführung des Verfahrens nach den Ansprüchen 1 und 2, gekennzeichnet durch eine am unteren Ende verengte Anodenglocke, deren Verengung aus stromdurchlässigem Material besteht, wobei symmetrisch zum Apparat am Boden des Kathodenbehälters Öffnungen zur Ableitung der Kathodenlauge angeordnet sind.

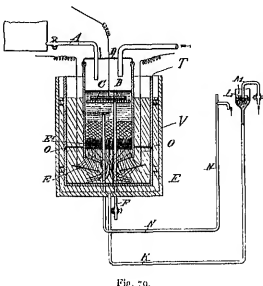


Fig. 79.

Beschieibung: An der Hand der Fig. 70 wird die Att der Anordnung aus den Patentansprüchen ohne weiteres verständlich. Auf den Figuren versinnlichen E die Kathoden, Bden Anodenraum, 1 die Speiseleitung, D die Anodenglocke, F ist em (überflussiges) Ableitungsroht für den Anolyten

Ausubung Das Patent ist von den Inhabemdes Glucken-

verfahrens erworben worden, Patentanspruch i dürste ausgeubt weiden, näheres siehe II. Teil.

Diskussion: Die symmetrische Anordnung mehrerer Abflüsse dürste zweckmaßig sein, wenn man große Bader (mit vielen Glocken) anwendet. Die weiteren Details betreffen Komplikationen, die kaum einen Vorzug aufweisen.

59. D. R. P. Nr. 144392. Ausgegeben den 19. September 1903. Hermann Cuénod und Charles Fournier gen. Mongin in Genf. Verfahren und Vorrichtung zur Elektrolyse von Chloralkalien. - Patentiert im Deutschen Reiche vom 22. Dezember 1901 ab.

Patentansprüche: r. Ein Verfahren zur Elektrolyse von Chloralkalien, behuß Gewinnung von Chlor und Alkali ohne gleichzeitige Bildung von Sauerstoffverbindungen des Chlors unter Benutzung einer zwischen die Kathoden- und Anodenzelle gebrachten Mittelzelle und Speisung jeder der drei Zellen für sich, dadurch gekennzeichnet, daß der Elektrolyt der Mittelzelle m mit einem Metallsuperoxyd versetzt wird und unter Erwärmung dieses Elektrolyten die Höhenunterschiede zwischen den Flüssigkeitssäulen der Mittelzelle m und der Kathodenzelle k einerseits und der Mittelund der Anodenzelle a andererseits so bemessen werden, daß vermöge der Osmose die Kathoden- und die Anodenflüssigkeit in einem ihre gegenseitige Absättigung zu Alkalichlorid bedingenden Verhältnis in die Mittelzelle eindringen, zum Zwecke, durch ihre Verbindung eine Neubildung des Elektrolyten in der Mittelzelle m herbeizuführen.

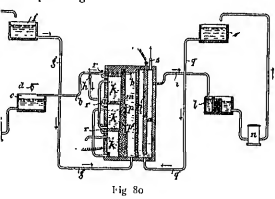
- 2 Ein Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Kathodenflüssigkeit durch mehrere voneinander getrennte Zellen von derart verschiedener Höhe des hydraulischen Druckes oder Gegendruckes stromt, daß die Differenz zwischen Außenund Innendruck mit dem zunehmenden Gehalt der Flüssigkert an Atznatron wachst.
- 3. Ein Verfahren nach Anspruch 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Kathodenflüssigkeit in mehrere übereinander liegende, miteinander kommunizierende Flüssigkeitssäulen zerlegt und die frische Salzlösung in die oberste Abteilung geleitet wird, während der Gehalt an Atzalkali nach unten hin zummmt, zum Zwecke, den einzelnen Säulen einen ihrem Gehalte an Atzalkali entsprechenden, nach unten wachsenden Gegendruck der Mittelzelle entgegenzusetzen.
- 4 Ein Verfahren nach Anspruch i und 3, daduich gekennzeichnet, daß die einzelnen übereinander liegenden Abteilungen der Kathodenzelle von dem Inhalt der Mittelzelle durch porose Wande von verschiedener, von oben nach unten zunehmender Starke getrennt werden

Beschicibung Auf Fig 80 bedeuten a die Anodenzelle, h die Kathodenzellen, m die Mittelzelle, p und p' ihre porösen Zwischenwande. Es können die Drucke in den Zellen a und m nicht bloß durch verschiedene Hohe des Flussigkeitsstandes in den Zellen selbst geregelt werden, sondern besonders dadurch, daß die geschlossenen Zellen unter verschiedenen hydrostatischen Druck gesetzt werden, der durch die Höhenanordnung der einzelnen Speise-

ilter geregelt werden kann. Die Diaphragmendicke soll hodenseite von oben nach unten stufenweise zunehmen 80). In der Mittelzelle wird Kobaltsuperoxyd eingebracht, dazu am besten Bimssteinstücke mit Kobaltnitrat, glüht t sie lose in den Raum m.

bung: unbekannt.

ussion: Die Zelle ist viel zu kompliziert, die Anwenoppeldiaphragmen resp. von Mittelzellen hat wenig Zweck die Spannung. Das Zurückführen von Alkali aus der



er in den Kathodemaum wird auf dem vorgeschlagenen Ausbeute nur wenig erhöhen. Bessei ist es, die Bildung hlorit durch rationelle Anordnung (Hargreaves-Bird, ahren, Le Sueur, Carmichael usw.) nach Möglichkeit zu oder auszuschließen, als gebildetes Hypochlorit zu zer-Kathodenprodukt derart verloren zu geben. Besser als statische Drucke zu erzeugen, die jedes Draphragma nüssen, ist es, wie Hargreaves und Bird den hydrostack nur von einer Seite wirken zu lassen usf

Nr. 146 to 1. Ausgegeben den 30. November 1903. n Cuénod und Charles Fournier gen. Mongin in Gent. htung zur Elektrolyse mit einer zwischen Ka-1- und Anodenzelle eingeschalteten Mittelzelle. enticit im Deutschen Reiche vom 22. Dez. 1001 ab

tansprüche: 1. Eine Vorrichtung zur Elektrolyse mit ien Kathoden- und Anodenzelle eingeschalteten Mittelch gekennzeichnet, daß die porösen Wandungen der us durchbrochenen, auseinander gelegten Scheiben aus -~/

Asbest oder ähnlichen Stoffen bestehen, die eine zentrale, eine der beiden Elektrodenzellen bildende Durchbrechung und peripherische, die Mittelzelle bildende Durchbrechungen besitzen, wobei die andere Elektrodenzelle durch den von dem umgebenden Gefäßmantel freigelassenen Ringraum gebildet wird.

2. Eine Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Kathodenzelle durch Zwischenböden ihrer Höhe nach in mehrere Abteilungen geteilt ist, deren jede am oberen Ende mittels einer Rohleitung mit dem unteren Teil der darunter liegenden in Verbindung steht.

Beschreibung Eine nähere Beschreibung erübrigt sich wohl, siehe Fig. 81.

Ausübung unbekannt.

Diskussion: Die Zelle wird nicht einfacher und nicht besser als die vorige

61. D.R. P. Ni. 150354. Ausgegeben den 12. November 1904. Henri Michel

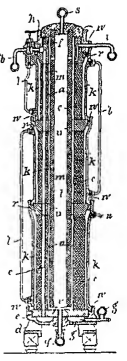


Fig 81.

Granier in Asnières. Verfahren zur Darstellung von reinem Kupfersulfat unter gleichzeitiger Gewinnung von Atzalkali und Salzsäure mit Hilfe der Elektrolyse. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 10 April 1903 ab

Patentanspruch Verfahren zur Darstellung von reinem Kupfersulfat unter gleichzeitiger Gewinnung von Ätzalkali und Salzsaure mit Hilfe der Elektrolyse unter Verwendung einer Anode aus Kupfer oder einer Kupferlegierung, dadurch gekennzeichnet, daß der Elektrolyt an der Kathode aus einer Lösung von Alkalichlorid und an der Anode aus einer Kupferchlorur enthaltenden Losung von Alkalichlorid besteht, zum Zwecke, neben dem an der Kathode entstehenden Alkalihydroxyd an der Anode eine Abscheidung des Kupfers in dem Maße, wie es in Lösung geht, in Form von unlöslichem Kupferchlorur zu erhalten, welcher auf bekannte Weise in Kupfersulfat übergeführt wird.

Beschreibung Das Chlor soll unmittelbar bei seiner Bildung an das Kupfer gebunden werden, dadurch sollen Stromverluste durch Hypochloritbildung ausgeschlossen werden. Die Anoden _ 100 _

werden von Diaphragmen umgeben, von Kathoden eingeschlossen und gehen beiderseitig in Lösung.

Es wird in 25 proz. Salzlösung bei 30° mit 10000 Ampere (?) Stromdichte (pro Quadratmetei) gearbeitet. In dem Anodenraum setzt man dem Elektrolyten von Haus aus 2 bis 3°/₀ Cu₂ Cl₂ zu. Die Kathoden sind aus Eisen.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Durch Überführung werden wohl auch OH'-Ionen in Anodennähe gelangen, dann bildet sich Kupferoxydul, bei steigendem Alkaligehalt werden Kupferanoden passiv und es tritt Sauerstoff an ihnen auf.

62. D. R. P. Nr. 160750. Ausgegeben den 7. Juni 1905. C. Arzano in Forest bei Brüssel. Verfahren zur elektrolytischen Behandlung von Flüssigkeiten jeder Art. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 24. September 1902 ab.

Patentansprüche: 1. Verfahren zur elektrolytischen Behandlung von Flüssigkeiten jeder Art, dadurch gekennzeichnet, daß die beiden Seiten eines Diaphragmas mittels dünner Flüssigkeitsschichten in der Weise berieselt werden, daß letzteren zwar von den nahe an das Diaphragma heranreichenden Elektroden Gelegenheit zur Stromaufnahme geboten wird, daß aber die Flüssigkeiten weder auf das Diaphragma noch auf die Elektroden einen wesentlichen Druck ausüben können

- 2. Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß ein Diaphragma zwischen seitlich durchbrochenen, mit ihren wirksamen Flachen nahe an das Diaphragma hierameichenden Elektroden angeordnet ist.
- 3. Vorrichtung gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die durchbrochenen Elektroden aus jalousieartig übereinander liegenden, zu dem Diaphragma geneigten und bis nahe an letzteres heranteichenden Elementen bestehen, deren untere Enden die wuksamen Teile der Elektroden bilden, zum Zwecke, die Berieselungsflüssigkeiten gegen die Diaphragmaflächen zu halten, nur in deren Nahe den elektrischen Strom überzuführen und das Entweichen der Gase nach der Seite zu gestatten.

Beschreibung. Eine nähere Beschreibung des durch die Ansprüche wohl gekennzeichneten und durch die Fig. 82 erläuterten Verfahrens erübrigt sich wohl; d sind die Diaphragmen, e, f die Elektroden, l die Speisegefäße.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Das Verfahren weist im Prinzipe eine gewisse Analogie mit dem D. R. P. Nr. 73651 (siehe S. 44) auf. Auch hier fließt der Elektrolyt viel zu schnell vorbei, man müßte ihn denn

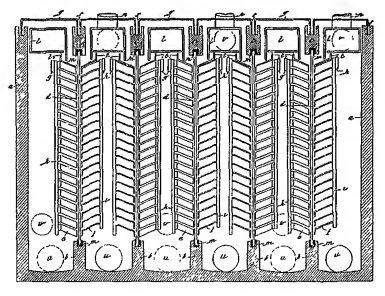


Fig 82

eine sehr hohe Stiecke herabijeseln lassen, dann würde die Ausbeute im unteren Teil, in welchem der Elektrolyt stark alkalihaltig wurde, doch eine schlechte sein.

D.R.P. Ni. 100007. Ausgegeben den 13 Juni 1005 Joseph Heibling in Fos (Ober-Garonne) Verfahren zur Herstellung von Atznation und Atzkali, Chlor und Wasserstoff durch Elektrolyse wasseriger Lösungen von Alkalichloriden. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 12. Juli 1903 ab

Patentanspruch. Verfahren zur Herstellung von Atznation und Atzkali, Chlor und Wasserstoff durch Elektrolyse wasseriger Losungen von Alkalichloriden in zwei auseinander folgenden Operationen und unter Verwendung versilberter Elektroden, gekennzeichnet durch die Verwendung von unmittelbar nebeneinander gemeinsam in die zu elektrolysierende Alkalichloridlösung tauchenden Kohlenelektroden, sowie solchen aus versilbertem Blei, das mit einer großen Anzahl von Öffnungen, die mit porösem Silber ausgefüllt sind, versehen ist.

Beschreibung: Kochsalzlösung wird mit Anoden aus versilbertem Blei und mit Kohlenkathoden elektrolysiert, es bildet sich kathodisch Ätznatron, anodisch Chlorsilber. Der Prozeß wird nun unterbrochen, das Produkt wird aus der Zelle entfernt und durch frische Kochsalzlösung ersetzt. Nun kehrt man die Pole um und schaltet den Strom wieder ein. Das Chlorsilber bildet nun die Kathode und wird wieder zu Silber reduziert, während Chlor an der Kohlenanode entweicht. Nach völliger Reduktion der Kathode wird wieder umgepolt und der Prozeß beginnt von neuem. Trotz der Löslichkeit des Chlorsilbers in Kochsalzlösung sollen Silberverluste nicht vorkommen.

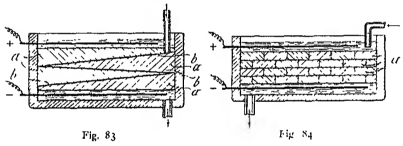
Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Der Vorschlag ist äußerst originell, gegen die technische Durchführbarkeit erheben sich aber manche Bedenken. das Chlorsilber dürfte als Übergangswiderstand den Stromdurchgang hemmen und die Spannung erhöhen. Die Elektrolyse dürfte kaum ohne Diaphragma durchführbar sein, sonst gelangt auch bei kurzei Elektrolyse, kraft der durchmischenden Wirkung der aufsteigenden Gasblasen, Alkali an die Anode und führt, bei höherer Alkalikonzentiation zur Sauerstoffentwicklung. Silberverluste scheinen unvermeidlich zu sein. Das stete Unterbrechen und Umpolen ist im Laboratorium zwar eine einfache Sache, im Großen eine schwierige Operation. Zur Gewinnung der gleichen Menge Alkali muß bei dieser stufenweisen Operation die doppelte Strommenge durchgesandt werden wie sonst. Der Anmelder erwartet allerdings, daß die Spannung in beiden Phasen durch Depolarisation (Chlorsilberbildung und Reduktion) entsprechend vermindert wird (er nennt eine Badspannung von 2,5 Volt) und hofft dadurch, daß er bei niedererei Spannung arbeitet, offenbar etwa mit derselben Energiemenge auszukommen; diese Hoffnung dürfte aber, wie eingangs bemerkt, dadurch vereitelt werden, daß die Spannung durch schlechtleitende Chlorsiberkrusten wesentlich erhöht werden dürfte

04. D.R. P. Ni. 162301. Ausgegeben den 11 November 1905. Consortium für elektrochemische Industrie. G.m.b.H. in Numberg. Verfahren der Elektrolyse in mit Diaphragmen ausgerüsteten Zellen -- Patentiert im Deutschen Reiche vom 23. April 1903 ab.

Patentansprüche: 1. Verfahren der Elektrolyse in mit Diaphragmen ausgerüsteten Zellen, dadurch gekennzeichnet, daß zum Zwecke einer gründlichen Auslaugung des Diaphragmas von kathodischen Reaktionsprodukten frischer Elektrolyt vom Anodenraum her, oder von dem ihm zunächst liegenden Teile des Diaphragmas her, durch innerhalb des Diaphragmas senkrecht oder nahezu senkrecht zur Bewegungsrichtung der Diffusionslinie verlaufenden Kanäle oder dergl. im Zickzack in den Kathodenraum geführt wird.

- 2. Eine Ausführungsform des Verfahrens gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß keilförmige Diaphragmenblöcke in der Weise übereinander gelegt werden, daß die zwischen ihnen befindlichen Spalten einen zickzackförmigen Weg für den an der Anodenseite zugeführten Elektrolyten bilden.
- 3. Eine Ausführungsform des Verfahrens gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß rechtwinklige Diaphragmenblöcke, nach Art eines Ziegelmauerweikes gegeneinander versetzt, übereinander geschichtet werden, so daß der von der Anodenseite einströmende Elektrolyt auf seinem Wege zum Kathodenraume die einzelnen Diaphragmenblöcke allseitig umspülen muß.



Beschreibung. Eine honzontale Anode wird über einer horizontalen Kathode angeordnet und dazwischen ein Diaphragma a, das von Kanälen b durchsetzt ist, die sehr spitzwinklig zur Horizontale verlaufen (Fig 83). Das Diaphragma kann auch aus einzelnen keilformigen Blöcken zusammengesetzt werden, die solche Kanale fieilassen (Fig 84). Die Ausbeute soll 00% bei 20% Alkalikonzentiation erreichen. Die Losung wird oben zu-, unten abgeführt.

Ausubung Das Verfahren wurde in großerem Maßstabe erprobt, aber nicht daueind eingeführt.

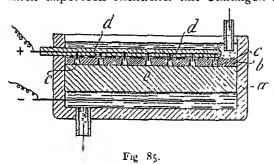
Diskussion. Die Diaphragmen dusten Kellnersche Seisendiaphragmen sein Die Flüssigkeitsstromung im Diaphragma durste die Überführung von Alkali durch das Diaphragma nur sehr unvollstandig hemmen

D. R. P Nr. Nt. 104720. Ausgegeben den 17. November 1905.
 Consortium für elektrochemische Industrie, G. m. b. H. in Nürn-

berg. Verfahren zur Verminderung der sekundäten Reaktionen bei elektrolytischen Prozessen. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 23. April 1903 ab.

Patentanspruch: Verfahren zur Verminderung der sekundären Reaktionen bei solchen elektrolytischen Prozessen, bei denen ein gasförmiges Anodenprodukt auftritt, und bei welchen der frische Elektrolyt zunächst in einen der Anode benachbarten, der elektrolytischen Wirkung fast vollständig entzogenen Raum einströmt, dadurch gekennzeichnet, daß dem frischen Elektrolyten der Eintritt in den der Stromwirkung unterworfenen Raum nur durch enge Öffnungen oder Schlitze eines nicht leitenden, stüssigkeitsundurchlässigen Körpers gestattet ist, in welche auch die Anoden derart hineinragen, daß sie fortwährend von ziemlich rasch gegen die Kathode hin strömendem Elektrolyten umhüllt sind, welcher die zur Anode wandernden Kathodenprodukte von den Anoden zurückdrängt.

Beschreibung: Auf der Fig. 85 bedeutet a das Gefaß, b einen unporösen Nichtleiter mit Öffnungen e, d die Anode, deren



Spitzen in die Öffnungen e reichen, e ein sehr durchlässiges Diabragma aus Salz, Glaspulver (Seife?) oder ähnlichem Material, unter welchem die Kathode angeordnet wird

Die Speiselösung fließt oberhalb der

Anode zu, dringt durch die Öffnungen e und durch das Diaphragma e zur Kathode. Die Lauge wird unten abgezogen.

Ausübung: Das Verfahren wurde im größeren Maßstabe, wie es heißt mit leidlichem Erfolge, erprobt, gelangte aber nicht zur Anwendung.

Diskussion: Die Eigenart des Verfahrens besteht darin, die Stromwirkung auf wenige Stellen der Anode zu lokalisieren und auch den Elektrolyten durch relativ enge Öffnungen in schnellerem Strome abwärts führen zu können. Durch die erhöhte Strömungsgeschwindigkeit soll das Andringen der OH'-Ionen erschwert werden, dies müßte gelingen, würde nicht auch die Wanderungsgeschwindigkeit dieser Ionen proportional mit dem steigenden Potentialabfalle zunehmen, der mit der Verengung der Strombahnen verbunden ist.

66. D. R. P. Nr. 182940. Ausgegeben den 18. April 1907. Clinton Paul Townsend in Washington. Verfahren zur Elektrolyse von Salzlösungen in Apparaten mit durchlässiger Diaphragmen-Kathode. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 30. August 1904 ab.

Patentansprüche: 1. Verfahren zur Elektrolyse von Salzlösungen in Apparaten mit durchlässiger Diaphragmen-Kathode zwischen einer mit dem Elektrolyten gefüllten Kammer, in der sich die Anode befindet, und einer anderen zur Aufnahme des Kathodenproduktes dienenden, eine nichtleitende Flüssigkeit enthaltenden Kammer, dadurch gekennzeichnet, daß diese nichtleitende Flüssigkeit zugleich eine solche ist, daß sie sich mit dem Kathodenprodukt weder mischt noch von diesem angegriffen wird, wie z B. Mineralöl.

2. Apparat zur Ausführung des Verfahrens nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch die Anordnung einer oben und unten offenen undurchlässigen Scheidewand (19) in der Kathodenkammer, zum Zwecke, die Zirkulation der Flussigkeit durch die entweichenden Gasblasen zu befördern

Beschieibung. Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf ein Verfahren und eine Einrichtung zur Elektrolyse von Salzlosungen, besonders von Lösungen der Alkalisalze. Es ist hierbei beieits bekannt, einen Apparat zu benutzen, der aus einer inneren Anodenzelle und einer hiervon durch eine Diaphragmen-Kathode getrennten äußeren Kathodenzelle besteht und das Kathodenprodukt, etwa Ätznatron durch hydrostatischen Druck in die Kathodenzelle hineinzupressen Auch hat man in die außere Zelle schon nichtleitende Flüssigkeiten, nämlich tierische oder pflanzliche Fette und Ole gefullt. Bezweckt wurde eine Einwirkung des Kathodenprodukts auf diese Flüssigkeit, so etwa die Bildung von Seife voiliegenden Erfindung wird in die außere Zelle ebenfalls eine nichtleitende Flussigkeit gebracht, die aber von solchei Art ist, daß sie sich mit der kathodischen Lösung weder mischt, noch daß sie von ihr chemisch angegriffen wird. Solche Flüssigkeiten sind z. B die Mineralole. Dies hat den Zweck, das Kathodenprodukt schnell von dei Kathode fortzufuhren, es in dei außeien Zelle gegen die Atmosphäre abzuschließen und auf diese Weise eine sehr starke und sehr reine Lösung des Produkts, z B. von Atznation, zu erhalten.

In Fig 86-87 ist in Ansicht und Querschnitt eine Vorrichtung zur Aussuhrung dieses Versahrens dasgestellt. Den Boden und

die beiden Querseiten der Zelle bildet ein Formstück 1 aus nichtdurchlässigem und nichtleitendem Stoff, wie z. B. aus künstlichem
Stein, Schiefer oder dergl. Die beiden Längsseiten 3 der Zelle sind
aus Metall und werden durch Klammern 1 gegen geeignete Dichtungen im Körper 1 angepreßt. Die Kathodenverbindung kann in
der Weise hergestellt werden, daß man die Kathodenleitung an
eine oder beide Seiten anklemmt.

Jede der Längsseiten 3 besteht aus flachen Randteilen 8, 9 und einem ausgebauchten Mittelteil 10. Die Randteile 9 reichen bis zum oberen Rand der Zelle. Jede der beiden Kathoden 11 be-

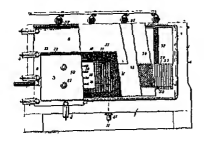
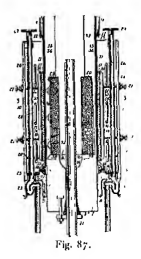


Fig. 86.

steht aus einem durchlässigen Leiter, z. B. einem Stück Eisendrahtnetz, welches vorteilhaft etwas biegsam ist und sich vor die rechtwinklige Öffnung der Ausbauchung 10 legt. Der obere Rand einer jeden Kathode ist nach außen gebogen und mit Hilfe einer



Stange 12 und Bolzen 13 gegen den Rand des oberen Teiles 9 geklemmt. Das untere Ende einer jeden Kathode ist mit Hilfe einer halbzylindrischen Stange 15 und Schrauben 16 in eine wagerechte Rinne 11 der Metallseite 3 eingeklemmt. Auf diese Weise ist jede Kathode sowohl an ihrem oberen als auch an ihrem unteren Ende mit einer Metallseite und durch diese mit dem negativen Pol der Elektrizitätsquelle verbunden.

Es empfiehlt sich, die Kathoden mit federnden Stützen zu versehen. Diesem Zweck dient eine Reihe senkrechter rohrenförmiger Federn 17. Jede dieser Federn besteht aus mehreren ineinandergeschraubten rechts- und linksgängiger Spiralfedern aus dunnem Federstahldraht. Die Federn 17 sind an einer schweren Stutzplatte 18 aus schwerem Eisennetzwerk befestigt, die ihrerseits von einer Platte 19 aus Eisen oder Stahl unterstützt wird. Letztere ruht auf Querrippen 20 an den Seiten der Kathodenkammer über

ihrem Boden. Die Platte 19 kann mit Hilfe einer Anzahl senkrechter U-förmiger Stücke 22, die mit ihr vernietet sind, versteift werden.

Die Stellung der Platte 19 und somit der Druck, den die Federn auf die Kathode ausüben, wird durch Schrauben 21 reguliert, welche durch die Wand 10 der Kathodenkammer hindurchgehen und sich gegen die Platte 19 stützen. Die Schrauben 21 dienen außerdem dazu, einen erheblichen Teil des Stromes mehr den mit der Kathode in Verbindung stehenden Metallteilen zu den Wänden der Kathodenkammer zu leiten.

Der Boden der Kathodenkammer ist vorteilhaft von den Enden nach der Mitte zu geneigt, und es befinden sich dort Siphons 23, mit deren Hilfe die Flüssigkeit abgelassen werden kann. Jede Kathodenkammer ist mit einem Ventil versehen, welches aus einem Rohr 24 besteht, das mit seinem unteren Ende in den Siphon 23 eingeschraubt ist. Dieses Rohr ist an seinem unteren Ende mit einem Einschnitt 25 versehen, welcher durch Niederschrauben des Rohres 24 ganz oder zum Teil geschlossen werden kann. Ferner ist das Rohr 24 nahe an seinem oberen Ende mit einer Offnung 26 versehen. Diese dient als Überlauf für die in dem Kathodenraum befindliche Flüssigkeit. Ein Handrad 27 dient zum Dichen des Rohres 24 Vorteilhaft sind Vorkehrungen zum Regeln der Temperatur der Kathodenflussigkeit getroffen. Diesem Zweck dienen Rohre 28, in welchem ein Heiz- oder ein Kühlmittel zirkuheren kann

Die Anoden bestehen aus Staben 29, 29, zu denen der Strom von dem positiven Pol mit Hilfe mehrerer Schienen 32 zugeleitet wird. Die wirksame Flache 33 einer jeden Anode ist mit einer Reihe schmaler Rinnen 33 versehen, von welchen jede eine oder mehrere Streifen 31 aus nichtleitendem Stoff, z. B. Glas, in sich aufnimmt.

Zwischen Anoden und Kathoden befinden sich die Diaphragmen 35, die auf der den Anoden zugekehrten Seite von gelochten Hartgummiplatten 36 gestutzt sind. Jedes Diaphragma ist mithin auf seiner Anodenseite durch die gelochten Hartgummiplatten 36 und auf seiner Kathodenseite durch die Kathode 11 fest an seiner Stelle gehalten.

Die Anoden werden unten in Abständen von Stutzen 39 getragen und dadurch in einiger Entfernung vom Boden gehalten, und ein verhaltnismäßig großer Raum 40 besteht zwischen den beiden Anoden 29. Auf diese Weise kann die Anodenflüssigkeit frei zirkulieren, und zwar aufwarts zwischen den wirksamen Anoden-

flächen 30 und den Stützplatten 36, dann in der Querrichtung über den oberen Raud der Anoden nach dem Raum 40, abwärts durch diesen Raum hindurch und von da unterhalb der Anoden nach ihren wirksamen Flächen. Diese Zirkulation kann durchaus selbsttätig erfolgen, wobei das an den Flächen 30 freiwerdende und in die Höhe steigende Chlor als Bewegungsmittel dient. Mit einer mäßig hohen Stromdichte (etwa 100 bis 150 Amp. auf 929 qcm Anodenfläche) erfolgt diese Zirkulation des Elektrolyten außerordentlich rasch und ist so wirksam, daß eine irgendwie wesentliche Anhäufung von unlöslichem Material auf dem Diaphragma verhindert wird.

Ein durch eine Stopfbüchse 42 im Boden der Zelle gehendes Rohn 41 dient zum Ableiten des Chlors und auch als Überlauf für überschüssige Sole. Am Boden der Zelle befindet sich eine Rinne 44, in welcher sich etwaiger Niederschlag ansammeln kann, um alsdann von Zeit zu Zeit daraus entfernt zu werden.

Beim Betrieb wird der mittlere Raum mit einer Kochsalzlösung beschickt und eine beständige Zirkulation derselben außecht erhalten.

Die seitlichen Abteilungen werden bis zum oberen Rand der Platten 19 oder über diesen hinaus mit einer Flüssigkeit gefüllt, welche sich mit dem Kathodenprodukt (im vorliegenden Falle Nation) nicht zu mischen vermag und sich diesem gegenüber auch indifferent verhält. Es ist von Wichtigkeit, daß die in den Seitenkammern enthaltene Flüssigkeit so beschaffen ist, daß sie sich schnell von dem Ätzalkali scheidet und letzterem gegenüber sich so indifferent verhält, daß sie beim Betrieb keine schnelle schädliche Veranderung erfahrt. Als solche Flüssigkeit kann man z. B. die nicht verseifenden Öle (Mineralöle) verwenden.

Beim Durchgang des Stromes wird an den Anoden Chlor frei, während sich an den Kathoden Ätznation bildet. Das Chlor wird nach außen abgeleitet, gesammelt und passend verwendet. Das Nation bildet sich an den Kathoden in Gegenwart der indifferenten, sich nicht mischenden Flüssigkeit und wird in die Kathodenzelle hineingedrückt.

Die auf diese Weise unter dem Öle entstandene kaustische Lösung trennt sich frei von den Kathoden und wird aus der Zelle abgeführt.

Der bei der Reaktion freiweidende Wasserstoff entweicht nach oben durch den schmalen Raum zwischen den Kathoden und den Platten 19, wobei er eine starke Zirkulation des Öles bewirkt. Diese unterstützt die Abscheidung der Kügelehen der kaustischen Lösung, die auf diese Weise schnell dem Bereich der elektrolytischen Wirkung entzogen werden. Selbstredend kann man auch noch andere Mittel anwenden, um diese Zirkulation des Öles zu bewirken.

Die Verwendung der indifferenten Flüssigkeit, die sich nicht mit dem Kathodenprodukt vermischen kann, zum Zwecke des Auffangens dieses Produktes bietet große Vorteile.

- 1. Das Produkt bildet und sammelt sich unter dem Verschluß dieser Flüssigkeit und ist auf diese Weise allen Wirkungen einer Berührung mit der atmosphärischen Lust entzogen. So verhindert die Flüssigkeit, z. B. wenn es sich um Ätznatron handelt, die Bildung von Natriumkarbonat; auch verhindert sie die Bildung der Karbonate von solchen Metallen, wie Calcium und Magnesium, welche sich in einer ungereinigten Sole vorfinden können und deren Karbonate das Diaphragma verstopsen und seine Porosität herabsetzen könnten. Auch hindert das Öl ein Verdunsten der Flüssigkeit, welche das Produkt in Lösung halt, was einen Niederschlag der weniger leicht löslichen Bestandteile der Lösung auf dem Diaphragma oder auf der Kathode zur Folge haben könnte.
- 2. Die Verwendung des Öles bewirkt die vollständige Trennung des Produktes von der Elektrode, eine Wirkung, die wahrscheinlich auf die Verschiedenheit des Adhasionskoeffizienten von Öl einerseits und kaustischer Lauge andererseits zu der Elektrode zuruckzuführen ist. So haftet z. B. Ol fest an solcher Oberfläche und hieraus folgt, daß die kaustische Lauge, die nicht imstande ist, das Ol zu verdrangen, sofort die Gestalt eines Kügelchens annimmt und sich von der Oberfläche frei abscheidet. Da der Betrag der Diffusion einer Flüssigkeit in eine andere von der Zeit abhangt, innerhalb derer die beiden in Berührung miteinander sind, so ist die erwahnte schnelle Abtrennung der kaustischen Lauge mit Hilte des Oles sehr wirksam, um eine Diffusion der kaustischen Lauge zu der in dem Anodemaum befindlichen Flüssigkeit zu verhindern
- 3 Da dei Wasserstoff sich schnell zwischen dei Kathode und dei Platte 19 aufwärts bewegt, so bewirkt er eine rasche Zirkulationsbewegung im Ol, welches alsdann in vollkommener Weise die sich bildenden Kugelchen von kaustischer Lauge von der Kathode losterst und sie dem Wirkungsbereich der Elektrolyse entzieht.
- 4 Diese rasche und vollkommene Loslösung der kaustischen Lauge von der Kathode unter der Wirkung teils unter dem Ol entweichenden Wasserstoffbläschen, teils des zirkulierenden Oles hat eine Zunahme der Stromdichte, welche ihrerseits wieder die besag-

ten beiden Wirkungen befördert, innerhalb gewisser Grenzen zur Folge. Versuche haben ergeben, daß es möglich ist, Stromdichten von 1 Amp. pro 6,5 qcm mit hohem Wirkungsgrad zu benutzen, so daß die Vorrichtung eine sehr große Kapazität erhält.

- 5. Während der verhältnismäßig langsamen Abwärtsbewegung des Öles in dem breiten Raum zwischen den Platten 19 und der äußeren Zellenwand kann sich die von dem Öl mitgerissene kaustische Lauge von dem Öl abscheiden und sammelt sich im unteren Teil der Zelle, von wo sie abgelassen wird.
- 6. Das Öl dient ferner ganz wesentlich dazu, das Diaphragma den Produkten der Elektrolyse gegenüber zu schützen. Man kann für die Diaphragmen einen pflanzlichen oder tierischen Faserstoff verwenden, wobei die dünne Ölschicht, welche das Diaphragma bedeckt, eine Berührung der Fasern mit den Produkten der Elektrolyse und dadurch die zerstörende Wirkung der letzteren verhindert.

Ausübung und nähere Besprechung im II. Teile.

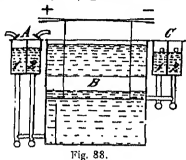
Diskussion: Die Idee den Kathodenraum in Zellen der Type Hargreaves-Bird mit Öl zu füllen, wurde schon im Brit. Pat. Nr. 2372 (1900) ausgesprochen (s. d.), nur wurde damals verseifbares Fett oder Öl verwendet.

67. D. R. P. Nr. 183853. Giovanni Rambaldini in Miniera di Boccheggiano (Italien). Verfahren zur Elektrolyse zweier, durch eine undurchlässige Scheidewand getrennter und nur durch eine dritte Flüssigkeit stromleitend verbundener Flussigkeiten — Patentiert im Deutschen Reiche vom 23 Februar 1902 ab.

Patentansprüche: 1. Verfahren zur Elektrolyse zweier, durch eine undurchlassige Scheidewand getrennter und nur durch eine dritte Flüssigkeit stromleitend verbundener Flüssigkeiten, die je eine horizontal liegende Elektrode aufnehmen, dadurch gekennzeichnet, daß die dritte, spezifisch leichtere und den beiden anderen Flüssigkeiten überschichtete, von diesen von Anfang an verschiedene Flüssigkeit deratt zusammengesetzt ist, daß ihre elektrolytischen Zersetzungsprodukte die beabsichtigten elektrolytischen Wirkungen in den Elektrodenraumen nicht zu stören vermögen, zum Zwecke, bei standigem Zu- und Absluß der Elektrodenslüssigkeiten die Bildung reiner Produkte zu ermöglichen.

2. Vorsichtung zum Zu- und Ableiten der getrennten Elektrodenflüssigkeiten bei der Ausführung des Verfahrens nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die beiden Seiten der Zersetzungszelle in einer durch den Druck der drei Flüssigkeiten bedingten Höhe je ein in zwei Längshälften (1, 2) geteilter und in

diesen mit Überlausi ohren versehener Behälter (A, C, Fig. 88) angeordnet ist, wobei je eine Abteilung der beiden Behälter mit dem Anoden- bezw. dem Kathodenraum der Zelle durch Rohrleitung in Verbindung steht, so daß der Zu- und Absluß der Elektrodenstüssigkeiten unter Ausrechterhaltung des ursprünglichen Niveaus der Flussigkeit vor sich geht.



Beschreibung: Der Anodemaum wird vom Kathodenraum durch eine undurchlassige Scheidewand getrennt und es kommt ein Flüssigkeitsdiaphragma zur Anwendung. Dieses Flüssigkeitsdiaphragma wird aber nicht zwischen den Elektrodenraumen angeordnet, sondern es wird eine spezifisch leichtere Flüssigkeit angewendet, die sich über die anderen Flüssigkeiten schichtet. Anoden- und Kathodenraum sollen getrennt gespeist werden und getrennte Abslüsse besitzen. Der Zu- und Abslüß soll so langsam erfolgen, daß eine Vermischung der drei Flüssigkeiten nicht eintritt

Ausubung unbekannt.

Diskussion Das vorliegende Patent stellt eher eine Aufgabe dat als deren glückliche Lösung. Eine spezifisch leichtere Flussigkeit zu finden, welche den Anforderungen der gestellten Aufgabe entspricht, durfte erhebliche Schwierigkeiten bieten. Auch kann die Zukulation schwerlich kontinuerlich und ohne Niveauschwankungen vorgenommen werden, weil sich die spezifischen Gewichte der einzelnen Schichten wahrend der Durchfuhrung des Prozesses nicht regelmaßig andern, infolge des entwickelten Gases usf

D. R. P. Ni. 191234. Ausgegeben den G. November 1907. Dr. Jean Billiter in Wien. Verfahren und Vorrichtung zur Elektrotyse von Chloralkalien — Patentiert im Deutschen Reiche vom 23. Januar 1906 ab

Patentanspruche: i Versahien zur Elektrolyse von Chloralkalien unter ununterbrochener Zirkulation des Elektrolyten aus dem Anoden- nach dem darunter besindlichen Kathodenraum durch eine unmittelbar über dem annähernd horizontal gelagerten Diaphragma ausmündende offene Leitung, dadurch gekennzeichnet,

daß der Elektrolyt gezwungen wird, sich als dünne, spezifisch schwere Schicht unmittelbar über dem Diaphragma auszubreiten und durch einen in der Nähe des Diaphragmas angeordneten und über dessen ganze Breite sich erstreckenden Spalt mit dahinter befindlichem festen Damme nach dem Kathodenraume überzusließen, woselbst durch geeignete Anordnung der Absußöffnung für die alkalihaltige Flüssigkeit dafür gesorgt wird, daß die unterhalb des Diaphragmas befindliche Flüssigkeit nur so hoch steht, daß sie das an dem Diaphragma anliegende Kathodendrahtnetz höchstens bespült, um Rückdiffusionen zu vermeiden.

- 2. Zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch I, ein Diaphragma, bestehend aus einer Unterlage von Asbesttuch und einem darüber geschichteten Gemenge von Bariumsulfat oder Tonerde und Asbestwolle.
- 3. Verfahren zur Herstellung des Gemenges nach Anspruch 2, darin bestehend, daß die Ausfällung des Bariumsulfats oder der Tonerde, gemischt mit Asbestwolle, oder das Niederschlagen von Schwerspat- oder Tonerdepulver auf Asbestwolle in einer Flüssigkeit erfolgt, welche ein Salz enthält und in welcher Asbestwolle aufgewirbelt wird, wodurch ein rasches Absetzen eines gleichmäßigen Gemenges erzielt wird.
- 4. Vorrichtung zur Durchführung des Verfahrens nach Anspruch i mit in ein Gefäß eingesetzter Glocke, dadurch gekennzeichnet, daß die Kathode an dem unteren Rande der Glocke unverrückbar befestigt und darüber das Diaphragma mit Hilfe eines ringsum laufenden Rahmens festgekeilt und abgedichtet ist, so daß das Diaphragma durch Abheben des Deckels der Glocke schnell von oben eingesetzt bezw. ausgewechselt werden kann, ohne die Zelle zerlegen zu müssen.
- 5. Die Vorrichtung nach Anspruch i für kleinere Apparate dahin abgeändert, daß das Asbesttuch des Diaphragmas an dem unteren Rande der Glocke unverrückbar befestigt ist, so daß durch Abheben des Deckels der Glocke das Einbringen bezw. die Erneuerung des Asbestpulvergemisches ohne Zerlegung der Zelle ermöglicht ist.
- 6. Ausführungsform der Vorrichtung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß an die in das Gefäß eingesetzte Glocke eine mit dem Innenraum dieser Glocke in Verbindung stehende Kammer zur Aufnahme von festem Salz angeschlossen ist.

Beschreibung: Bekanntlich bietet es noch immer Schwierigkeiten, aus Kochsalzlösungen durch Einwirkung des elektrischen Stromes mit billigen und einfachen Apparaten bei guten Stromausbeuten Chlor und halbwegs konzentrierte Natronlauge zu erhalten. Die Quecksilberapparate arbeiten zwar gut, aber sie sind schr teuer, weisen komplizierte Einrichtungen auf und bedürfen sorgfältiger Überwachung. Das Glockenverfahren gibt verhältnismäßig gute Ausbeuten, erfordert aber eine bei der Elektrolyse hohe Spannung und liefert keine konzentrierten Laugen. Von guten Diaphragmenverfahren ist wenig bekannt, und es scheint sogar das beste unter ihnen, das Hargreaves-Birdsche Verfahren, doch nicht ganz zufriedenstellend zu funktionieren, was daraus hervorgeht, daß dieses Verfahren dazu eingerichtet wurde, nicht die kostbare Natronlauge, sondern die viel billigere Soda zu gewinnen.

Um konzentieiteie Nation- odei Kalilaugen in guter Ausbeute zu erhalten, hat sich Eifinder bemüht, ein neues Verfahren auszuarbeiten. Letzteies ist hauptsächlich für die Chloridelektrolyse bestimmt, läßt sich abei ohne weiteies auf alle jene Fälle anwenden, in welchen durch die Einwirkung des elektrischen Stromes auf eine Losung ein gasförmiges und ein flüssiges Produkt entsteht.

Das Prinzip, welches bei der zu beschreibenden Anordnung angewendet wird, ist kurz folgendes. Durch geeignet getroffene Anordnung wird zwischen dem annäheind hojizontal gelageiten Diaphragma, auf dessen Unterseite sich die Kathode ausdehnt, und der darüber angeordneten Anode eine Schichtenbildung heivorgerufen, indem man die Anodenlösung durch Elektrolyse etwas veraimen läßt. Daduich wird sie spezifisch leichter, während die der Kathode zunächst liegende Losung unmittelbai übei dem Diaphragma an spezifischem Gewicht zunimmt und sich als Schicht unten unmittelbar an dem Draphragma abscheidet. Da aber feststehende Flussigkeitsschichen bekanntlich nicht durch langere Zeit gegen Diffusion bewahrt werden können, wird durch die Art des Zustießens frischer Salzlosung und des gezwungenen Überfließens der unteren schwereren Schicht durch einen in der Nahe des Diaphragmas angeordneten und über dessen ganze Breite sich erstreckenden Spalt mit dahinterbefindlichem festen Damme die Trennung beider Lösungen durch stetige Entfernung und Eineuerung der Schicht ei-Um stationäre Zustände zu erhalten, muß man die Kochsalzzufuhr und die Stromstärke so wählen, daß ber einmal erfolgter Schichtenbildung zur Anode gerade soviel Chlorionen wandern, als daselbst entladen werden. Um die Schichtenbildung noch zu eileichtein, kann in der beschriebenen Weise die unteic Schicht allenfalls mit festem Salze in Beiührung gebracht weiden, um so stets gesättigt erhalten zu werden. Um diese trennende Wirkung der Schichtenbildung und -erneuerung zu erleichtern, wird ein entsprechendes neues Diaphragma benutzt, das neben vielen anderen Vorteilen die Eigenschaft besitzt, bei genau regelbarer Durchlässigkeit sich der Kathode gut anzuschmiegen, so daß neben der Schichtwirkung auch der innere hydrostatische Druck die Trennung befördert, während dadurch, daß die abfließende Lösung die Kathode abermals benetzt, der Kontakt stetig erhalten und der Abfluß der natronhaltigen Lösung sicher bewerkstelligt wird.

Andere Erfinder, z. B. Hargreaves-Bird, haben bereits die Kathode dicht unter das Diaphragma gelagert, aber sie verwendeten keine schmiegsamen Diaphragmen, die Kathode riß sich von diesem durch die Wasserstoffentwicklung los, der Kontakt wurde gestört, die durchgetretene Lösung dampste ab und schied Nation aus, das durch Dampf oder Kohlensäule-Dampfstrom entfernt weiden mußte; dabei blieb aber immer noch Lauge lange mit der Kathode und dem Diaphragma in Berührung, diffundierte wieder zur Anode und verschlechterte die Ausbeuten. Durch die hier gekennzeichnete Anordnung sind alle diese Übelstände vermieden; die event, noch mögliche Rückdiffusion der Lauge nach oben wird dadurch unschädlich gemacht, daß gerade die Schicht, in welche die Lauge allein zurückdiffundieren kann, konstant entfernt und erneuert wird, und daß durch die Art des Abflusses eine langer andauernde Lagerung der durch das Diaphragma getretenen Lösung ausgeschlossen wird, daß der Kontakt hierdurch stets unverändert erhalten wird, daß die Schmiegsamkeit des Diapragmas ein Losreißen der Kathode unmöglich macht usw

Es wurde auch mehrmals versucht, Anoden- und Kathodenlosungen durch Schichtenbildung zu trennen, wobei die Schichten
durch Röhren oder andere Vorrichtungen in Verbindung blieben
und so ineinander gehen sollten, ohne sich zu vermengen (vgl. z. B.
Patenschrift 87676). Alle vorgeschlagenen Trennungswege versagten
aber, weil die Verbindungswege entweder zu enge waren, um eine hinreichende Verbindung zu ermöglichen, oder zu weit, um die Diffusion
hintanzuhalten. In vorliegender Anordnung wird aber die trennende
Schicht gezwungen, sich im Ganzen zu bewegen und zu erneuern,
es wird von ihr nicht das Unmögliche verlangt, daß sie ihren Weg
durch eine enge Öffnung am bestimmten Punkte finde, sondern
sie wird gezwungen, durch einen Spalt zu dringen, der ebenso
breit ist wie die Schicht selbst und an den sie direkt anstößt.
Trotz dieser längeren Öffnung ist hier eine Rückdiffusion durch
diesen Spalt nicht möglich, weil er gar keine Berührung mit weiteren

Schichten vermittelt, sondern weil die absließende Schicht über einen Damm geführt wird, über den sie hinabsließt. Eine Rückdiffusion auf demselben Wege ist ganz ausgeschlossen. Der Damm gewährt aber den weiteren Vorteil, das Niveau im Innern konstant zu halten.

Um die Leitfähigkeit der Lösung und mithin den Stromdurchgang zu erhöhen, kann die Lösung auch durch ein (nicht dargestelltes) Heizrohr erwärmt werden.

Es ist schon oft versucht worden, Anoden- und Kathodenprodukt durch die stetig zusließende Lösung zu trennen. Eine
solche Anordnung wurde z B. von Hulin vorgeschlagen. Feiner
ist versucht worden, Anoden- und Kathodenprodukt durch feststehende Flüssigkeitsschichten voneinander zu trennen (W. Bein,
Verfahren zur Elektrolyse von Alkalisalzen). Alle diese Versuche
schlugen aber fehl, weil nach der ersten Methode der Trennung
das Volumen der zusließenden Lösung — wollte man nicht homöopathisch verdünnte Lösungen als Produkt der Elektrolyse erhalten —
viel zu gering war, als daß die zusließende Lösung wirklich Anodenund Kathodenprodukte voneinander trennen könnte. Nach der
zweiten Methode der Trennung durch feststehende Flüssigkeitsschichten mußten aber diese letzteren, um eine hinreichende Trennung zu ermöglichen, sehr lang sein und besaßen daher zu großen
Widerstand

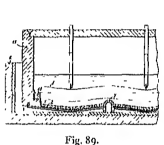
Erst nach der volstehend beschriebenen Anordnung wird die Trennung durch kleine Flüssigkeitsvolumina dadurch ermoglicht, daß diese trennende Flüssigkeitsschicht dunn ist, sich durch den Prozeß der Elektrolyse selbsttatig erneuert und gezwungen wird, eine scharfe Trennungsschicht zu bilden. Diese Anordnung erst ermoglichte die vollständige Trennung von Anoden- und Kathodenprodukt, bei gleichzeitiger Erzielung verhaltnismaßig konzentrierter, namlich 10 bis 20 proz. Losungen von Natronlauge

Das neue Verfahren soll an Hand der Zeichnungen, welche den zur Durchführung desselben dienenden Apparat darstellen, erlautert werden. Fig. 60 ist ein Langsschnitt, Fig. 80 ein zugehoriger Querschnitt und Fig. 61 ein Längsschnitt einer anderen Ausfuhrungsform.

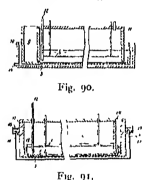
Dei Appaiat besteht aus einei Glocke 11, welche unten durch ein Diaphiagma 1, 2 abgeschlossen ist. Das Diaphiagma ruht auf einem als negative Elektrode dienenden Eisen- oder Nickeldiahtnetz 3. Die ganze Glocke wird von einem Gefaß 10 umschlossen Im Innein der Glocke befindet sich die Anode 8 aus Platin oder

Kohle, welche in geringem Abstand vom Kathodendrahtnetz 3 zu diesem parallel angeordnet ist.

Um nun eine vollständige Trennung der Elektrolyseprodukte (Natronlauge und Chlor) zu ermöglichen, wurde folgende Anordnung gewählt: Die Glocke wird mit dem Elektrolyten bis zu bestimmter Höhe beschickt, während das Gefäß 10 vorerst leer bleibt. das Diaphragma für Flüssigkeiten durchlässig ist, so dringt die Kochsalzlösung zur Kathode und bildet dort Natronlauge. flußöffnung 13 für die Lauge ist so bemessen, daß im äußeren Gefäße die Flüssigkeit so hoch steht, daß das Kathodendrahtnetz gerade mit Flüssigkeit bespült ist. Um bei der Elektrolyse den auftretenden Wasserstoffblasen leichten Austritt zu gewähren, wird eine entsprechende Anordnung getroffen, z. B. durch Wölbung des Kathodendrahtnetzes (Fig. 80), wobei dasselbe an undurchlässige Rinnen 7







anstößt, welche dem auftretenden Wasserstoff leichtes Entweichen ermöglichen, oder das ebene oder gewellte Kathodendrahtnetz wird schwach ansteigend im Apparate eingesetzt, es genügt eine Neigung von 1 20, um die Wasserstoffblasen leicht entweichen zu lassen. Ein gutes Funktionieren dieser Anordnung konnte jedoch erst ber tichtiget Wahl geeigneter Diaphragmen etmoglicht werden mußten Diaphragmen geschaffen werden, deren Durchlassigkeit für die Flüssigkeit genau zu regeln ist, ohne daß sie dem Strome großen Widerstand entgegensetzen, und die sich der Kathode gut anschmiegen. Sämtliche festen Diaphragmen, wie Korundmasse, Zement, Asbestpappe usw., erwiesen sich hierzu als ungeeignet. Pulverdiaphragmen konnten gleichfalls nicht verwendet werden, da sie sich nicht formen lassen und nicht beständig sind.

Erfinder gelangte aber zum Ziel, als er die Drahtnetzkathode mit gewöhnlichem Asbesttuch, wie solches im Handel erhältlich ist, bedeckte (1 in Fig. 89), auf welches er eine besondere Art Pulverdiaphragma schichtete (2 in Fig. 89). Die bekannten Pulverdiaphragmen sind auf geneigten Flächen nicht verwendbar, weil das Pulver bald hinabgleitet, außerdem weisen sie den Übelstand auf, daß sie zusammenbacken und bald undurchlässig werden; deshalb sind sie auch in Verbindung mit festen Rippen hier nicht verwendbar.

Beide Fehler beseitigte jedoch der Eisinder auf einen Schlag, indem er eine Diaphragmenmasse aus Gemischen von unlöslichen Pulvern, z. B. Bariumsulfat, totgebrannten Gips usf., mit Asbestwolle in Kochsalzlösungen zu einer plastischen und doch zähen, konsistenten Masse formte. Solche Gemische von geeigneten Pulvern mit Asbestwolle sind äußerst schneil und leicht herzustellen. Während nämlich z. B. Bariumsulfat mehrere Stunden braucht, um sich als Schlamm abzusetzen, setzt sich ein suspendiertes Gemisch von Bariumsulfatpulver mit Asbestwolle aus einer 20proz. Kochsalzlösung in wenigen Minuten zu Boden. Dieser Niederschlag, der anfangs die Konsistenz eines zähen Schlammes besitzt, kann dann leicht getrocknet werden und nimmt dabei jede beliebige Form an, die er bei weiterer Verwendung, auch bei langerem Aufenthalt in Flüssigkeiten, berbehalt.

Diese Diaphragmen sind außerordentlich widerstandsfahig, sie halten Monate und Jahre und können im Gegensatze zu Pulverdiaphragmen außerordentlich rasch und leicht ausgetauscht bezw. erneuert werden. Es braucht bloß die Asbestwolle-Pulverschicht abgehoben und eine neue außetragen zu werden, was innerhalb weniger Minuten erfolgen kann, oder es wird das Asbestluch herausgehoben, ein frisches eingelegt und das Diaphragma wieder hergestellt. Dieser Vorgang nimmt nur einige Minuten in Anspruch An der Luft trocknen diese Diaphragmen nach einiger Zeit vollstandig aus und erhärten, erlangen aber ihre ursprungliche Schmiegsamkeit und Durchlässigkeit wieder, wenn man sie kurze Zeit in Wasser oder in einer Lösung liegen laßt.

Durch Verschiebung des Mischungsverhaltnisses von Asbestwolle und Schwerspatpulver oder Tonerde, ebenso wie durch die Wahl der Dicke der Mischung, kann die Durchlässigkeit dieses Diaphraginas nach Belieben abgestuft werden Erfinder verwendet in der Regel zur Gewinnung 8- bis 13 proz Laugen auf 100 qcm Bodentläche 190 g BaSO₄ mit 3 bis 6 g Asbestwolle; zur Gewinnung 13- bis 18 proz 275 g BaSO₄ mit 8 bis 10 g Asbestwolle, zur Gewinnung noch konzentrierterer Lauge 350 g BaSO₄ mit 15 g Asbestwolle.

Bei der Elektrolyse mit dem vorbeschriebenen Apparate bildet sich nun im Gefaß 10 Natronlauge, während die Chlorionen zur

- '

Anode wandern, dort entladen werden und als gasförmiges Chlor entweichen. Der Zufluß frischer Lösung findet durch das Zuflußrohr 12 statt, das bis nahe zum Diaphragma reicht. Während der Elektrolyse wird daher der obere Teil der Lösung an Salz veramen, der untere Teil an spezifischem Gewichte zunehmen, und es bildet sich vermöge der Verschiedenheit der spezifischen Gewichte unmittelbar über dem Diaphragma eine recht scharfe Trennungsschicht aus. Um die Schichtung noch mehr zu erleichtern, kann allenfalls an der Glocke eine Kammer oder Tasche 9 (Fig. 90) aus undurchlässigem Material angefügt werden, welche mit festem Kochsalz beschickt wird, um die unmittelbar am Diaphragma anliegende Flüssigkeitsschicht ständig mit Kochsalz gesättigt und somit spezifisch noch schwerer zu erhalten.

Dies empfiehlt sich besonders dann, wenn zur Gewinnung sehr konzentrierter Laugen der Zufluß sehr langsam erfolgt, weil sonst leicht zu große Verarmung an Salz eintritt.

Die Lösung gelangt jedoch nicht bloß durch das Diaphragma zur Kathode, sondern sie wird noch gezwungen, über einen Damm 5 (Fig. 90) überzusließen, um auf diese Weise die Kathode auch von unten zu bespülen. Anstatt des Dammes kann auch eine bis nahe an das Diaphragma reichende Scheidewand 14 vorgesehen sein (Fig. 90), in welchem Falle in der Glockenwand in entsprechender Höhe eine Abslußöffnung angebracht ist. Durch diese Anordnung werden nämlich einerseits Unregelmäßigkeiten des Zuflusses oder der Durchlässigkeit des Diaphragmas ausgeglichen, andererseits - und darauf ist das Hauptgewicht zu legen - besitzt diese Anordnung noch folgenden ganz besonderen Vorteil. Durch die Wanderung von OH-Ionen zur Anode oder durch unzureichende Wirkung des Diaphragmas kann nämlich in die untere Schicht der Flüssigkeit etwas Natronlauge gelangen, die sich beim weiteren Verlaufe der Elektrolyse mit Chlor zu Hypochlorit umsetzen, hierdurch Störungen herbeistihren und die Ausbeute verschlechtern wurde. Dadurch, daß nun die Lösung in der Glocke stetig gezwungen wird, über den Damm überzustießen, wird jede Spur von etwa in die Glocke diffundierter Nationlauge fortgespült, weil es nach den getroffenen Anordnungen gerade die untersten, unmittelbai am Diaphragma anliegenden Schichten sind, welche zum Überfließen gezwungen werden,

Wie eingangs erwähnt, läßt man die Flüssigkeit im außeren Gefäße gerade so hoch stehen, daß sie das Kathodennetz bespult. Es ist dies aber nicht unbedingt notwendig, vielmehr kann die ---

Flüssigkeit außen noch tiefer stehen, denn durch den Durchtritt der Lösung durch das Diaphragma und durch das Übersließen über den Damm wird das Kathodennetz stetig mit Flüssigkeit bespült. (In Fig. 90 ist der Zwischenraum zwischen 5 und 11 der Deutlichkeit halber bedeutend größer als es der Wirklichkeit entspricht, in praxi ist dieser Zwischenraum zur Vermeidung einer Diffusion möglichst eng zu wählen.)

Der Apparat wurde durch mehrmalige sechswöchentliche ununterbrochene Elektrolyse erprobt und lieferte bei 4 bis 5 Volt Spannung während der ganzen Zeit der Elektrolyse im Mittel 12% Natronlauge in Ausbeuten von 90 bis 95% — selten 85 bis 90% — der Theorie, während gleichzeitig 99 proz., also praktisch chemisch reines Chlor, gewonnen wurde.

Es bietet keine Schwierigkeiten, 10- bis 15 proz. und selbst konzentriertere Natronlauge zu gewinnen. Ein Apparat, in welchem das Kathodennetz 1 qm Fläche besitzt, arbeitet bei einer Spannung von 4 bis 4,5 Volt und einer Temperatur von 600 C, mit einer Stromstärke von 1 und 600 Amp

Was die Herstellung der Apparate betrifft, so können dieselben aus verschiedenen Materialien geseitigt werden. Sie konnen aus Glas, Drahtglas oder Steinzeugplatten zusammengesetzt sein, welche in Zement oder Asphat eingebettet werden, wie dies berspielsweise Fig. 80 andeutet, oder sie können aus Monier- oder Steinplatten zusammengesetzt sein. Bei kleineren Apparaten (bis zu 100 Amp.) empsiehlt es sich, das Asbesttuch mit der Glocke sest zu verbinden. Die ganze Glocke kann dann mit dem Diaphragma auf em dem äußeren Gesaße 10 entsprechend gesomtes, gewelltes Drahtnetz gestellt werden, welches auf dem Boden des außeren Gesäßes ausliegt und genugende Festigkeit besitzt. Das Gesaß 10 kann vorteilhaft aus Eisenblech hergestellt werden und vermittelt dann direkt die Stromzusuhrung zu dem Kathodennetz.

Bei großeren Apparaten (über 100 Amp.) ist dies kaum angangig. Bei solchen Apparaten empfiehlt es sich, das Kathoden-diahtnetz mit der Glocke fest zu verbinden.

Um das Diaphragma nötigenfalls leicht auswechseln zu konnen, ohne die Glocke herausnehmen zu mussen, ist ihr Deckel leicht abnehmbar und die Scheidewand H (Fig. 91) leicht herauszuheben. Das Asbesttuch ist mit der Glocke nicht fest verbunden, sondern es wird mittels eines ringsum laufenden Rahmens 18 aus Stein oder einem anderen entsprechenden Material mit Hilfe von Keilen

eingezwängt. Zur besseren Dichtung kann hier nötigenfalls ein unlösliches Pulver dienen.

Auf das Diaphragma wird dann das Asbestpulvergemisch geschichtet. Zur Erneuerung des Diaphragmas genügt es, den Deckel abzunehmen, die Scheidewand und den Rahmen herauszuheben, worauf sich das Diaphragma in wenigen Minuten leicht austauschen läßt.

Fig. 91 zeigt einen Apparat, welcher es ermöglicht, auch den Wasserstoff getrennt aufzufangen. Dies erfolgt dadurch, daß ein abdichtender Rand 15 sich rings um die Glocke auf einen umlaufenden Vorsprung derselben und auf den Rand des äußeren Gefäßes 10 stützt. Die Dichtung kann außerdem noch durch eine Flüssigkeitsschicht 16 erleichtert werden. Der Druck, unter welchem der Wasserstoff bei 17 austritt, ist leicht durch die Höheneinstellung des Abflusses bei 13 zu regeln.

Der Wasserstoff kann als solcher gewonnen werden, oder es wird durch Verbindung desselben mit dem gleichzeitig abfallenden Chlor in einem dem Knallgasgebläse ähnlichen Brenner direkt chemisch reine Salzsäure gewonnen.

Um von mitgerissenen Bläschen Natronlauge vollständig befieit zu werden, muß der Wasserstoff natürlich erst ein langes Rohr passieren oder über Körper mit großer Obersläche streichen, ehe er dem Chlor zugesührt wird.

Ausübung und Diskussion im II. Teil.

09. D. R. P. Ni. 207701. Ausgegeben den J. Maiz 1909. Claus Nissen Riiber in Kristiania. Veifahren zur Gewinnung von Alkalikai bonaten aus Alkalichloriden. — Patentieit im Deutschen Reiche vom 23 Mai 1908 ab.

Patentanspruch: Verfahren zur Gewinnung von Alkalkarbonaten aus Alkalichloriden, dadurch gekennzeichnet, daß man das Alkalichlorid der Elektrolyse unterwirft, das entwickelte Chlor in Salzsaure überführt, mit Hilfe der Salzsäure mineralische Phosphate oder ähnliche Verbindungen in Lösung bringt, die so erhaltene Losung zwecks Ausfällung eines künstlichen Düngemittels mit kohlensaurem Kalk versetzt und die hierbei entstehende Kohlensäure in die durch die Elektrolyse erhaltene Alkalilauge zwecks Gewinnung von Alkalikarbonat leitet.

Beschreibung: Das Prinzip des vorliegenden Verfahrens ist aus dem Patentanspruch ohne weiteres verständlich.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Das Verfahren gipfelt darin, mittels des gewonnenen Chlors Kohlensäure herzustellen und gleichzeitig bei der Herstellung künstlichen Düngemittels die Schwefelsäure durch aus dem Chlor gebildete Salzsäure zu ersetzen. Das Chlor wird also nur so hoch bewertet wie Schwefelsäure, und deshalb dürfte das Verfahren, selbst unter der Voraussetzung, daß es gluhrbar ist, kaum rentabel sein.

70. D. R. P. Nr. 216265. Ausgegeben den 9. November 1909. Robert Hugh Forsythe Finlay in Belfast (Irland). Verfahren zur Heistellung von Ammoniaksoda. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 19. Juni 1908 ab.

Patentanspruch: Verfahren zur Herstellung von Ammoniaksoda, dadurch gekennzeichnet, daß die vom Bikarbonat abfiltuierte Chlorammoniumlauge, gegebenenfalls nach Zusatz von Kochsalz der Elektrolyse unterworfen wird unter Benutzung von Elektrolysierzellen, deren Anodenräume lediglich mit Kochsalzlösung beschickt sind, oder unter Verwendung von Zellen, welche mit Kochsalz führenden Anoden- und besonders gespeisten, Kochsalz führenden Mittelzellen ausgestattet sind, wobei jeweils gegebenenfalls Kohlen-

saute in an sich bekannter Weise in die Kathodenräume eingeleitet weiden kann.

Beschielbung Die Mittelkammer E(Fig 92) und die Anodenkammer F wird mit Kochsalzlosung beschickt, die Kathodenkammer G

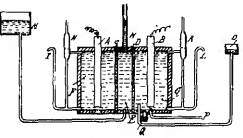


Fig. 92

abei mit Chlorammoniumlösung. In dei Mittelkammei E heitscht ein Überdruck, welcher die Salzlosung veranlaßt, durch die Diaphragmen C und D in die Elektrodenraume zu treten. Dadurch nimmt das Losungsvolumen in F und G zu und die überschussige Lösung fließt durch I und L heraus. H und K sind Gasabscheider für Chlor bezw. Wasserstoff, durch deren Anordnung auch eine Zirkulation der Lösung in den Elektrodenraumen hervorgerufen werden soll. Das Ammoniak entweicht teils mit dem Wasserstoff bei K, von dem es auf bekannte Art getrennt wird, zum anderen Teil fließt es mit dei Kathodenlösung bei L aus. Die bei L ausfließende Kathodenlösung wird mit Salz und Kohlensaure behandelt,

um Natriumbikarbonat daraus zu gewinnen. Die Kohlensäuse kann aber auch durch das Rohr P direkt in die Kathodenlösung eingeblasen werden. In diesem Falle kann die Kathodenkammer mit Chlorammoniumlösung gespeist werden, die mit Kochsalz gesättigt ist. Das Natriumbikarbonat fällt dann in der Kathodenkammer aus und kann durch Q entfernt werden. O und M sind Gefäße für die Speiselösung.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Es ist kaum anzunehmen, daß die Elektrolyse ohne Ammoniakverluste durchführbar ist. Der Ersatz des Kochsalzes durch das viel teurere Chlorammonium wird die Stromverluste zwar herabsetzen, die Betriebsspesen aber voraussichtlich sehr erhöhen. Die Gewinnung festen Produktes in der Kathodenkammer, dessen Entfernung durch einen Hahn schwierig ist, erscheint wenig zweckmäßig.

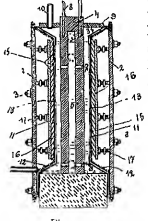
71. D.R.P.Nr. 227023. Ausgegeben den 15. Oktober 1910. Bleach and Caustic Process Company in Neu York. Einrichtung an elektrolytischen Zellen zur Ausführung des Verfahrens Hargreaves-Bird oder für ähnliche Zwecke. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 30. November 1906 ab.

Patentansprüche: I. Einrichtung an elektrolytischen Zellen zur Ausführung des Verfahrens von Hargreaves-Bird oder für ähnliche Zwecke, dadurch gekennzeichnet, daß an der Außenseite der dem Diaphragma anliegenden Elektrode schrage Flussigkeitsableiter angeordnet sind, durch welche unter dem Einfluß der Schwerkraft die Flüssigkeit, die durch die Elektrode hindurchdungt, an allen Punkten der Elektrodensläche unmittelbar abgeleitet wird, wobei die die Flüssigkeitsableiter bildenden Drähte oder Streifen mit einer gelochten Platte Verbindung haben können, welche die von den Ableitungen abgeführte Flüssigkeit aufnimmt und zu diesem Zweck mit einer Vorrichtung zum Anpressen gegen die Ableiter und zur Verbindung der Ableiter an den Enden versehen ist.

2. Bei der Zelle nach Anspruch i die Anordnung von Einführungsplatten oder Schilden aus nichtleitendem Material zwischen den Kanten der Kathode und dem nichtleitenden Rahmen, gegen welchen die Kathode gepreßt wird, so daß diese Platte beliebig weit über den nichtleitenden Rahmen gegen die Mitte der Kathode hervorragen und eine einstellbare Einrichtung zur Verminderung oder Vergrößerung der wirksamen Kathodensläche bilden.

Beschreibung: Auf beistehender Fig, 93 stellt 4 die Kohlen-

anode vor, welche von Kanälen 5, 6 und 7 durchsetzt ist. Die Kathode besteht Anode ruht auf dem Boden des Gefäßes.



aus einem Drahtgestecht 11, das mit abwärts geneigten, vorzugsweise federnden Drähten 15 versehen ist, die zur Laugenabführung dienen. Die Kathode liegt dem Diaphragma 13 an und wird mit diesem zusammen gegen eine Isolierschicht, beispiels-

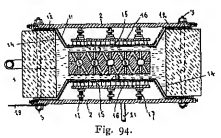


Fig. 93

weise aus stark geölten Seidenstoffen, aus Glimmer, Hartgummi oder dgl angepreßt, die in der Mitte einen weiten Ausschnitt tragt und die Wirksamkeit der Kathode und des Diaphragmas auf diesen Ausschnitt beschränkt.

Die weitere Anordnung der Zelle ist aus den Figuren ohne weiteres eisichtlich, die Speiselösung fließt bei 10 ein, das Kathodenprodukt fließt aus dem Kathodenraum unten ab.

Ausübung und Diskussion sind im II. Teil.

72 DRP.Ni 227000. Ausgegeben am 22. Oktober 1010 Dr. Adolf Clemm in Mannheim. Verfahren zur Verarbeitung von Chlorbarium und Chlorstrontium auf Chlor und die entsprechenden Hydroxyde - Patentiert im Deutschen Reiche vom 12 Juli 1907 ab.

Patentansprücher Verfahren zur Verarbeitung von Chlorbarium und Chlorstrontium auf gasförmiges Chlor und die entsprechenden Hydroxyde durch Elektrolyse, dadurch gekennzeichnet, daß man die Lösung dieser Chloride der fraktionierten Elektrolyse derart unterwirft, daß die elektrolytische Zersetzung unter standiger Ableitung des sich entwickelnden Chlors nur bis zu dem Punkt getrieben wird, bei dem die Sättigung der Chloridlösung mit dem betreffenden Hydroxyd annäheind erreicht wird, worauf man die abgezogene Lösung stark abkühlt und den aus ihr auskristallisie- 0 --

renden Teil des Hydroxydes durch Abschleudern und Waschen in 1einem Zustand gewinnt.

Beschreibung: Bariumchlorid soll vorzugsweise bei 50 bis 60° der Elektrolyse unterworfen werden; bei dieser Temperatur bleiben etwa 60 bis 70 g Bariumhydroxyd im Liter gelöst. Aus der abgezogenen Lösung wird der größte Teil des Hydroxydes durch Abkühlung abgeschieden. Der Rest kann durch Einleiten von Kohlensäure als Karbonat ausgefällt werden oder mit dem Chlorid, das wieder in den Prozeß zurückwandelt, in die Zelle eingeleitet werden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Dieses Patent, dessen Beschreibung, streng genommen, über den Rahmen dieser Monographie hinausgeht, wurde nur vollständigkeitshalber aufgenommen. Es steht zu erwarten, daß man bei der Elektrolyse von Bariumchlorid leichter gute Ausbeuten erzielen wird, wie bei der Elektrolyse von Natriumchlorid, weil die erreichbare Bariumhydroxyd-Konzentration gering bleibt (etwa 0,4 normal), weil das Bariumhydroxyd auch weniger vollständig dissoziiert ist usf. Ob fieilich eine solche Elektrolyse rentabel sein wird, hängt von den lokalen Verhältnissen ab.

73. D. R.P. Nr. 237676. Ausgegeben den 16 September 1011. Gesellschaft für chemische Industrie in Basel. Verfahren und Vorrichtung zur elektrolytischen Zerlegung waßriger Lösungen. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 21. November 1908 ab.

Patentansprücher 1. Elektrolytische Zeisetzung von wäßrigen Lösungen nach dem sogenannten Aussiger Glockenverfahren, dadurch gekennzeichnet, daß der Elektrolyt zwischen Anode und Kathode eine Anreicherung durch festes Salz erhalt.

2. Glockenapparat zur Ausführung des Verfahrens nach Anspruch 1, gekennzeichnet durch einen zwischen den Elektroden befindlichen, aus nicht leitendem Material hergestellten Salztrager, welcher gegebenenfalls in an sich bekannter Weise als Gasfänger dient und zu diesem Zweck in den gebräuchlichen Formen einer nach unten offenen Rinne oder eines zickzackartigen gespannten Gewebes oder dergl. ausgebildet ist.

Beschreibung: Das vorliegende Patent bezieht sich sowohl auf Zellen, die ohne Diaphragma arbeiten, wie auf solche, die mit Diaphragmen ausgerüstet sind. Der erstere Fall wird auf Fig. 95

dargestellt. Die Anordnung entspricht hier im großen und ganzen dem Aussiger Glockenverfahren, nur ist unterhalb der Anode 1 eine undurchlässige Platte 7 angeordnet, auf welche Salz 8 angehäuft ist, das durch ein Rohr 9 eingeführt werden kann. Die Speiselösung tritt bei 5 zu, 3 ist die Kathode.

Nach anderen Ausführungsarten soll die Kathode aber unterhalb der Anode angeordnet werden und zwar entweder unter durchlässigen Rinnen 10 (Fig. 96), auf welche Salz 11 geschichtet wird oder unterhalb eines zickzackförmig gespannten Gewebes 18 (Fig. 97), welches

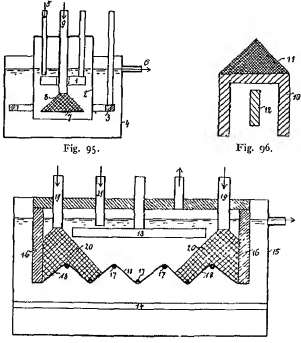


Fig. 97

den Anodenraum völlig abschließt. Das Gewebe wird durch nichtleitende Stabe 17 gespannt gehalten, das seste Salz 20 wird durch die Öffnungen 19 zugesuhrt und kommt aus einen Teil des Diaphragmas zu liegen. 14 stellt die Kathode vor, die mit dem eiseinen Kasten 15 leitend verbunden ist. Der Wasserstoff sammelt sich unter dem Gewebe 18 an und wird seitlich abgesührt. Die Speiselosung wird bei 21 zugesührt.

Durch das eingeführte Salz soll Chlorkaliumlösung in der Nähe der Anoden stark angereichert werden, um die Konzentrationsig auszugleichen, welche sie durch die Elektrolyse erzufließende Lösung soll etwa 280 g KCl im Liter entss sollen für jeden Liter Zufluß 168 g festes Salz zugeführt. Die abfließende Lauge soll dann 300 g KOH neben 104 g KCl im Liter enthalten.

Ausübung: Das Verfahren soll, wie es heißt, versuchsweise angewendet werden. Nähere Details über die gewählte Anordnung, sowie über die erzielten Ausbeuten sind nicht bekannt.

Diskussion: Die Idee, der Verarmung des Anolyten durch Zuführung festen Salzes entgegenzutreten, ist an sich durchaus nicht neu. (Vgl. D.R. P. Nr. 101 234, U.S. A. Pat, Nr. 401 700 usf.) Auch Griesheim-Elektron ordnet seit 30 Jahren im Anodenraum Salztöpfe an, deren Seitenwände perforiert sind (siehe II. Teil). Neu ist es hier aber, daß das feste Salz zwischen Anode und Kathode eingebracht wird. Ob es nicht zweckmäßiger wäre, das feste Salz näher zur Anode anzuordnen, mag dahingestellt bleiben. Nach der Anordnung der Fig. 97 steht es zu befürchten, daß sich Erdalkali-Hydroxyde, die sich oberhalb des Diaphragmas in der alkalischen Zone bilden, auf dem Diaphragma absetzen und dessen Durchlässigkeit vermindern. Auch dürste das seste Salz den sreien Querschnitt in unliebsamer Weise verengern. Kathodenlaugen, die zu stark mit Chlorid angereichert sind, scheiden beim Erkalten reichliche Mengen des Chlorides wieder aus, was im Betriebe leicht zu Unzuträglichkeiten führt.

Diaphragmen.

74. D. R. P. Nr. 34888. Ausgegeben den 17. Februar 1886. E. Matthes & Weber in Duisburg. Verfahren zur Herstellung von porösen Körpern aus Zement. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 27. Mai 1885 ab.

Patentanspruch: Die Herstellung porösei Körper aus Zement durch Anrühren desselben mit konzentiierten Lösungen von Salzen der Alkalien, alkalischen Erden und Metalle und mit Säuren (z. B. Salzsäure, Salpeter- und Essigsäure), welche mit den Basen des Zements lösliche Verbindungen bilden, die sich bei dem auf Kosten des Wassers der Salzlösungen bezw. dei Sauren stattfindenden Abbinden des Zements in fester Form sein verteilt in dem Zementkörper ausscheiden, derait, daß letzteiem durch nachherige Auslaugung eine gleichmäßige Porositat erteilt wird.

Beschreibung. Die bisher für Zwecke der Filtration, Diffusion usw. gebräuchlichen porösen Korper aus Ton, Tiermembran, Pergamentpapier u. dergl. versagen in vielen Fallen ihren Dienst, besonders wenn sie der Einwirkung atzender Flüssigkeiten ausgesetzt sind. Um für solche Fälle geeignete poröse Korper herzustellen, verwenden wir nach vorliegender Erfindung Zement, der nach einem eigentümlichen Verfahren so behandelt wird, daß die notige Porositat erzielt wird, ohne die Widerstandsfähigkeit zu beeintrachtigen

Wenn Zement, sein oder mit Sand vermengt, durch Wasser abgebunden wird, so entsteht ein Körper, der nur auf ganz kurze Dauer eine gewisse geringe Porositat zeigt, dieselbe aber bald verliert, so daß er für die oben angegebenen Zwecke unbrauchbar wird.

Um einen auf die Dauer für die Zwecke der Filtration, Diffusion usw. geeigneten porosen Zementkörper darzustellen, wird der Zement nach dem vorliegenden Verfahren statt mit reinem Wasser mit konzentrierten Salzlösungen und eventuell auch noch mit solchen Säuren, wie z.B. Salz- oder Salpetersäure, versetzt, welche mit einzelnen Bestandteilen des Zements lösliche Verbindungen bilden

Beim Abbinden entzieht der Zement jenen konzentrierten Salzlösungen das Wasser, wodurch die Salze selbst in fester Form fein zerteilt in dem Zementkörper ausgeschieden werden. Man erhält also nach dem Abbinden einen Zementkörper, der durch und durch von fein zerteilten löslichen Bestandteilen durchsetzt ist. Wird der Zementkörper nunmehr ausgelaugt, so erhält man einen äußerst fein und gleichmäßig porösen Körper, indem die löslichen Salze entfernt werden und die unlöslichen Bestandteile gewissermaßen das Skelett des Körpers bilden.

Wir verwenden hauptsächlich Kochsalz- und Chlorkaliumlösungen unter eventuellem Zusatz von Salz- oder Salpetersäure, z. B. auf: 1000 Teile Zement

720 ,, Kochsalzlösung von 24º B.,

320 ,, Salzsaure von 20 B.

Man rührt den Zement in einem passenden Gefäß mit der Kochsalzlösung an und setzt dann auch die Salzsäure unter Umrühren zu. Die so zubereitete dickflüssige Masse wird in die entsprechenden Formen gegossen, welche man ca. 2.1 Stunden unberührt stehen läßt, um die Zementkörper dann nach dieser Zert, welche ungefähr zum Abbinden genügt, bei einer mäßigen Warme von ca. 70° C zu trocknen.

Nach dem Abbinden und Festwerden der Zementkörper, deren Form den jeweiligen Bedürfnissen entspricht, können dieselben alsdann durch Auslaugen mit Wasser oder durch die spätere Benutzung selbst in den porösen Zustand übergeführt werden.

Ausübung: Dieses Patent, dessen Urheber Breuer ist, bildet die Grundlage des Griesheim-Verfahrens. Noch heute werden die Zementdiaphragmen in den Griesheim-Elektron-Anlagen auf diese Weise hergestellt, nur die Mengenverhaltnisse sind etwas andere.

Naheres siehe im II. Teil.

75. D.R.P. Nr. 62912, Ausgegeben den 10. April 1801. Caustic Soda and Chlorine Syndicate.

Beschreibung siehe S. 31 ff.

D.R.P. Nr 63116. Ausgegeben den 8. Juli 1891. A. Riekmann, London. Albumindiaphragma für elektrolytische Zellen.

Beschreibung: Albumin (Bluteiweiß) wird in 2 Teilen Wasser bei 38° gelöst, passiert und zwischen erhitzten geölten Platten koaguliert. Die Masse kann auch auf Papier, Pergament, Asbestblatt oder deigl. aufgetragen werden.

Ausübung: Diente als Diaphragma in den eisten Zellen Le Sueurs.

Diskussion: Die Lebensdauer solcher Diaphragmen betrug nur 2 bis 3 Tage, die Diaphragmen mußten später durch andere, beständigere ersetzt werden.

77. D.R.P.Nr. 64671. Ausgegeben den 9. November 1892. Vereinigte Chemische Fabriken zu Leopoldshall, A.G., in Leopoldshall. Verfahren und Apparat zur Erzeugung elektrolytischer Diaphragmen. — Patentieit im Deutschen Reiche vom 9. November 1890 ab.

Patentansprüche: 1. Verfahren zur Erzeugung elektrolytischer Diaphragmen durch die Elektrolyse selbst, dadurch, daß eine der bekannten, teils leicht zerstörbaren, teils zu sehr durchlässigen Membranen, wie Pergament, Asbestgewebe u. dergl., zur Trennung einer basische Salze, wie Calciumoxychlorid, Magnesiumoxychlorid usw., haltigen Anodenlösung und einer alkalisch wirkenden Lösung, wie ätzalkalihaltigen Kathodenlösung verwendet wird, derart, daß auf der als Unterlage benutzten ursprünglichen Membran ein poröser Belag erzielt wird.

2. Zur Ausführung des unter i geschutzten Verfahrens die Einrichtung, daß die zu überziehende ursprungliche Membran gegen ein gelochtes, als Kathode dienendes Metallblech und dieses letztere gegen einen Rahmen gepießt wird, derart, daß eine geschlossene, Diaphragmen und Kathode enthaltende Kathodenzelle gebildet wird

Beschreibung Der porose Belag wird auf elektroendosmotischem Wege heigestellt.

Ausübung: unbekannt.

- 78 D R.P. Nr. 60720. E. Andreoli. Siehe S. 40 f.
- 70. D.R.P Ni. 70727. C. A. Faure. Siehe S 41.
- 80. D. R. P. Ni. 71378. Ausgegeben den 2. Oktober 1893. Adolph Riekmann in London. Diaphragma für elektrolytische Zellen. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 21. Marz 1893 ab.

Patentanspruch Diaphragma für elektrolytische Zellen, bestehend aus mit Kaliumbichromat behandeltem Leim, der mit Asbest durchsetzt ist.

Beschreibung: siehe Brit. Pat. 2586 (1893).

vorm. Meister, Lucius & Brüning, Höchst a. M. Elektrolytisches Diaphragma.

Patentanspruch: Elektrolytisches Diaphragma, bestehend aus einer osmotischen Platte (Asbestplatte u. dergl.), welche auf einer oder auf beiden Seiten mit jalousieartigen, schräg nach oben angeordneten Streifen versehen ist.

Beschreibung: Die Streifen sind so angeordnet, daß der tiefste Punkt eines Streifens von dem höchsten Punkt des nächst tieferen Streifens mindestens überdeckt wird. Die entwickelten Gase sollen dadurch vom Diaphragma ferngehalten werden und dasselbe nicht angreifen können. Die Diaphragmen werden vertikal eingesetzt.

Ausübung. Das Diaphragma wurde nur versuchsweise angewendet, es hat sich nicht bewährt.

Diskussion: Die Diaphragmen werden nicht so sehr durch das gasförmige als durch das gelöste Chlor angegriffen und weil der chlorhaltige Anolyt sauer reagiert. Die Diaphragmen haben Ähnlichkeit mit den Zwischenwänden des D.R.P. Nr. 620112.

- 82. D. R. P. Nr. 73 964. Société Outhenin-Chalandre. Siehe S. 15.
- 83. D. R. P. Nr. 76047. J. Hargreaves und T. Bird. Siehe S. 53 If
- 84. D. R. P. Nr. 76 704. Riguelle.

Asbestgewebe wird mit einem Brei von Kaolin oder Porzellanerde überzogen, durch Walzen geführt, in Stücke geschnitten, zu nahtlosen Hohlkörpern gepreßt und schließlich im Ofen gebrannt.

- 85. D. R. P. Nr. 78539 (auch 73637. T. Craney. Siehe S. 59
- 86. D.R.P. Nr. 78732. Ausgegeben den 22. Dezembet 1891. Carl Pieper in Beilin. Diaphragmenkasten für elektrolytische Zwecke. Patentieit im Deutschen Reiche vom 20. Januar 1894 ab.

Patentansprüche: τ . Ein säure- und alkalibestandiger Diaphragmenkasten für elektrolytische Zwecke mit einer durchlässigen Membran zwischen zwei Gittern aus parallelen säure- und alkalifesten Stäben oder Streifen gg^1 , dadurch gekennzeichnet, daß das gesamte System an den Endflächen an Rahmen rr^1 : befestigt ist, welche durch ihre Form den Grundriß und die Form des Gefäßes bestimmen.

Es folgen noch drei Nebenansprüche.

Beschreibung: Die Membran soll aus Asbestpappe, Glaswolle oder Pergamentpapier bestehen. Sie wird durch Glasstäbe versteift und zu Rahmen oder Kästen geformt. Figur siehe Brit. Pat. Nr. 15276 von 1894.

Ausübung: Die Diaphragmen wurden in Bitterfeld versuchsweise, doch mit geringem Erfolg angewendet.

87. D. R. P. Nr. 79 258. Ausgegeben den 19. April 1894. Dr. K. Kellner. Seifen-Diaphragma für elektrolytische Zwecke. —

Patentanspruch: Zus elektrolytischen Zersetzung von Alkalisalzen Diaphragmen aus Seise allein oder in Verbindung mit einem unterstützenden Gerüste aus von den austretenden Zersetzungsprodukten nicht angreifbarem Materiale, wie Glaswolle oder Asbest.

Beschreibung: Die Masse wird zu Platten oder Blöcken gegossen und nach dem Erstarren verwendet.

Ausübung. Die Verwendung ist mehrmals versucht worden, zuletzt vom Konsortium für elektrochem. Industrie (siehe D.R.P. Nr. 102361), bisher aber ohne durchschlagenden Erfolg.

Diskussion: Die Diaphragmen verschmieren sich leicht auf der Anodenseite.

88. D.R.P. Nr 80454 Ausgegeben den 17. Juli 1804. A. Riekmann. Elektrolytisches Diaphragma.

Beschreibung: Das aus Asbest (Papier, Tuch usw) bestehende Diaphragma wird vermittelst einer aufgelagerten Schicht Sand oder eines gleichwertigen nichtleitenden Materials gegen die Kathode gedrückt, welche dem Diaphragma als Unterlage dient und aus mehreren Lagen Drahtnetz besteht

Ausubung. Das Diaphragma fand in der Zelle Le Sueurs Verwendung

89. D. R. P. Nr. 82352. Anciennes Salines Domaniales de l'Est, A.-G. in Dieuze (Lothringen). Elektrolytisches Diaphragma. — Patentieit im Deutschen Reiche vom 28. August 1894 ab

Patent-Anspruch: Aus den Karbonaten der Erdalkalien gebildete Diaphragmen für elektrolytische Zwecke.

Beschreibung: Man verwendet entweder natürliches oder künstlich zusammengesetztes Erdalkahkarbonat. Das Diaphragma soll geringen elektrischen Widerstand bei großer Haltbarkeit besitzen.

- 90. D. R. P. Nr. 85 154. J. Hargreaves und T. Bird. Siehe S. 67 f.
- 91. D.R.P. Nr. 86 101. Ausgegeben den 27. März 1895. Dr. F. Heeren in Hannover. Elektrolytisches Diaphragma aus Hartgummifilz.

Patentanspruch: Elektrolytisches Diaphragma aus Hartgummi.

Beschreibung: Gleichmäßig feine Hartgummidrehspäne werden auf einer 130° warmen Metallplatte in passender Schichtdicke ausgebreitet, durch Klopfen verfilzt und (zwischen zwei Platten) zusammengepreßt.

92. D.R.P. Nr. 88681. Ausgegeben den 9. Mai 1894. Dr. E. Steffahny in Berlin. Heistellung nitrierter, insbesondere als elektrolytische Membran verwendbarer Gewebe.

Es werden nicht die fertigen Gewebe nitriert, sondern nitrierte Fäden werden verwandt event, unter Zusatz von Asbest usw.

Diese Diaphragmen dienten seinerzeit zur elektrolytischen Zinkabscheidung nach Hoepfner und sind kaum für die Chloridelektrolyse anwendbar.

93. D.R.P. Nr. 89980. Dr. C. Hoepfner in Beilin. Elektrolytisches Diaphragma aus Glimmer. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 18. Juli 1894 ab.

Patentansprüche: 1. Elektrolytisches Diaphragma aus fein durchlochten Glimmeiplatten.

2. Ein elektrolytisches Diaphragma gemäß Anspruch 1. ber welchem mehrere solcher Glimmerplatten zu einem Diaphragma mit oder ohne Zwischenlage von Asbest, Papier, Gewebe, Ton, Sand, Gallerte, Kohlenpulver oder anderen analogen durchlassigen Stoffen vereinigt sind.

Beschreibung: Nach Bedarf können mehrere persorierte Glimmerplatten unter Zwischenlage poröser Stoffe oder auch bloß vom Elektrolyten zu einem Diaphragma vereint werden. Glimmer übertrifft Glas in dünnen Platten in bezug auf Festigkeit, Elastizitat usw.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Tiotz großer Dünne dürften diese Diaphragmen durch die starke Einschnürung der Strombahnen hohen elektrischen Widerstand besitzen.

94. D. R. P. Nr. 109362. Dr. Ochs.

Beschreibung: Bei der Herstellung von Zementdiaphragmen wird wohl, wie nach dem D. R. P. Nr. 34888 (S. 135) ein lösliches Salz zugesetzt, doch wird es durch dünnen Überzug einer wasserunlöslichen, das Abbinden des Zements nicht störenden Körpers, wie Parassin, Wachs usw., versehen, damit es beim Formen und Erhärten der Zementmasse nicht gelöst oder verändert wird, das Abbinden nicht erschwert oder den Grad der Porosität nicht verringert. Nach dem Erhärten wird erst der Überzugsstoff durch Auslaugen oder Ausschmelzen entsernt, worauf das Salz in gewohnter Weise extrahlert wird.

95. D.R.P. Nr. 136273. Ausgegeben den 9. Juli 1901. Ch. Combes und Al. Bigot. Poröse Körper insbesondere für elektrolytische Zwecke.

Beschreibung: Künstlich hergestelltes oder natürliches Eisenoxyd wird mit Stoffen wie Tonerde, Kieselsäure usw. in fein gepulvertem Zustande geformt und nach Art der keramischen Produkte zwischen Rotglut und Verglasungpunkt der Masse gebrannt. Geeignet ist beispielsweise eine Mischung von 68 % Fe₂O₁, 25 % Al₂O₃, 7 % SiO₂. Diaphragmen aus dieser Mischung sollen sehr widerstandsfähig sein und zwar sowohl gegen Alkalı wie gegen Chlor.

90. D. R. P. Ni. 143 591. Dr. Ochs.

Beschreibung Zementpulver wird in Formen gebracht und durch gelinden Druck zusammengepreßt, dann einer feuchten Atmosphare so lange ausgesetzt, bis die Abbindung genügend weit vorgeschritten ist, daß eine vermehrte Wasserzufuhr ohne Zerstörung der Formlinge möglich ist.

- 07. D. R. P. Nt. 144302. Cuénod und Fournier. Siehe S. 104 f.
- 08. D. R. P. Ni. 146 101. Cuenod und Fournier. Siehe S. 100 ff
- 199. D.R.P Nt. 162301. Konsortium für elektrochemische Industrie. Siehe S. 110.
- 100. D. R. P. Nr. 104720. Diesethen. Siehe S 111
- 101. D R P. Nr. 191234. J. Billiter. Siehe S. 119
- 102. D R.P. Nr. 237 670. Gesellschaft für chemische Industrie in Basel. Siehe S. 130.

Elektrodenkonstruktionen.

103. D.R. P. Nr. 58956. Ausgegeben den 11. April 1890. Société Electro-Métallurgique Française.

Beschreibung: Kohlenplatten werden durch ein Gemenge aus heißem Teer, fein gepulvertem Koks, Zuckersitup mit 10 % Dextrin oder Gummiatabikum zusammengeklebt und in gußeisernen Öfen allmählich zur Rotglut erhitzt.

104. D. R. P. Ni. 60755. A. Riekmann. Siehe S. 24.

105. D. R. P. Nr. 62912. Caustic Soda Syndicate. Siehe S. 31.

106. D. R. P. Nr. 70727. C. A. Faure. Siehe S. 41.

107. D. R. P. Nr. 71674, 75917, 78539. T. Craney. Siehe S. 42.

108. D. R. P. Nr. 81893. Hulin. Siehe S. 62.

109. D. R. P. Nr. 85154, 88001. Hargreaves-Bird. Siehe S. 07, 60.

110. D. R. P. Nr. 87338. Psyrusson. Siehe S. 68.

111. D. R. P. Nr. 88341. Ausgegeben den 27. Oktober 1805. W. C. Heraeus in Hanau.

Beschreibung: Zwei oder mehrere Platinföhren werden mit einem gut leitenden Kern gefüllt (Hg oder Cu-Draht) und durch dünne Platinbleche verbunden. Durch Stege werden sie in entsprechender Entfernung gehalten.

112. D.R.P Nr. 90032. Ausgegeben den 8. Mai 1801. Dr. E. Stoffaliny.

Beschreibung: Gepreßte Kohle wird von dem Brennen mit widerstandsfähigeren Retortenkohlenstücken bedeckt (durch Eindrücken oder Aufkitten). Oder es werden widerstandsfähigere Retortenkohlenstücke auf der fertigen Elektrode durch Einschieben in Nuten oder durch Außehrauben befestigt.

113. D. R. P. Nr. 90630. Dr. C. Hoepfner.

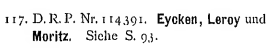
Beschreibung: Kleine, sonst wertlose Retortenkohlenstücke werden mit Asphalt oder Pech verkittet.

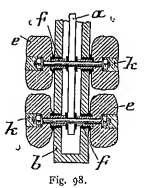
114. D.R.P. Nr. 94296. E. Peyrusson. Siche S. 84.

115. D. R. P. Nr. 111289, 113055. Hargreaves-Bird. Siehe S. 88, 01.

116. D. R. P. Nr. 114193. The General Electrolytic Parent Co. (Hargreaves-Bird).

Beschreibung: Größere Elektroden sollen nach Fig. 98 aus kleinen Stücken zusammengesetzt werden. α ist die Zuleitung, e sind die Elektrodenstücke, f stromverbindende Klötze, k Isoliermasse. Der innere Hohlaum wird mit Öl gefüllt.





118. D. R. P. Ni. 12,1404. Ausgegeben den 28. Mai 1899. H. Carmichael.

Beschreibung: Platinelektroden werden nicht in Glas eingeschmolzen, sondern es werden die Kontaktdrahte durch ein Glasoder Porzellanrohr geführt und darin in Asphalt, Harz oder dergleingebettet und eingekittet. Beim eventuellen Springen des Rohres soll der Leiter unversehrt bleiben.

110. D. R. P. N1. 125882. Ausgegeben den 4. Dez. 1000. Dr. A. Nettl.

Beschierbung: Eine Röhre aus Glas oder dergl, wird geschlitzt, durch den Schlitz laßt man ein Platinblech herausragen, das an eine Kupferleitung (im Innern des Robres) gelötet ist.

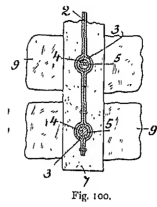
120. D. R. P. Nr. 128015. Ausgegeben den 18. Jan 1001. Fraissinet. Beschreibung. Platinelektroden werden an Glasiohie, welche die Zuführung enthalten, etwa in ahnlicher Weise mit Gummung angepreßt, wie man Poizellanstopsel an Bierflaschen anbringt, um diese zu verschließen

121 D. R. P. Nt. 132588, ausgegeben den 22. Marz 1601, und Nt. 138537 ausgegeben den 13. Juni 1901. W. C. Heraeus.

Beschierbung. Platinstifte werden beiderseitig durch eine Glasiöhre geführt, innen durch Kupferdraht oder Quecksilber verbunden. Außen dienen sie als Trager außerst dunner angeschweißter Platinfolien, welche die Elektrodenflächen bilden.

122. D. R. P. Nr. 154653. Ausgegeben den 10 März 1903 The General Electrolytic Parent Co.

Beschreibung: Abänderung der im D. R. P. 114 193 beschriebenen Anordnung. Die Verbindung erfolgt durch Kohlenstäbe (4),



die durch ringförmige Ausbiegung des metallischen Leiters (2) hindurchgehen

(2) hindurchgehen und durch Blei (5) mit diesem verbun-

den sind. 7 ist eine 9 Isoliermasse (Zement). (Fig. 99, 100.)

123. D. R. P. Nr. 16,1720. Konsortium für elek-

Siehe S. 111.

ıg. 99.

Fig. 101.

1

trochemische Industrie.

124. D. R. P. Nr. 170175. Ausgegeben den 13. April 1905. Dr. F. Oettel.

Beschreibung. Ein Kohlenkern wird mit Platinfolie bedeckt, indem man die Enden der Folie durch einen Glasstab oder dergl. in eine Längsnut preßt (Fig. 101).

125. D. R. P. N1. 186453. Ausgegeben den 20. Januar 1906 Thiele.

Beschreibung: Die Enden vieler paralleler Platindrahte (die etwa durch ein Netzwerk verbunden sind) werden zwischen zwei Kupferschienen geklemmt, die als Stromzufuhrung dienen, in geringer Entfernung von den Schienen sind Glasperlen einzeln an jeden Platindraht geschmolzen. Die Schienen werden mit Blei in so dieker Schicht bedeckt, daß die Perlen eben noch frei bleiben. Die Zuführung wird dann in Zement oder Asphalt eingebettet, während die Drähte in das Bad reichen. Asphalt, Zement usw. halten auch bei Temperaturschwankungen fest an Glas und bilden mit den Glasperlen eine ganz dichte Verbindung (mit Platindrahten nicht).

Elektrodenmateriale.

- 126. D.R.P.Nt. 68748. Ausgegeben den 13. Nov. 1890. Dr. C. Hoepfner. Feirosilicium soll als Ersatz für Kohlenanoden dienen können.
- 127. D. R. P. Ni. 73221. Ausgegeben den 29. Juli 1893. W. Spilker. Beschreibung: Zui Verminderung dei Gaspolarisation weiden

Anoden aus Blei und Kohle oder Platin kombiniert. Das Blei geht

in Superoxyd über und auch die Kohle oder das Platin bedeckt sich mit dieser Verbindung.

- 128. D. R. P. Nr. 75930. Dr. A. Coehn. Siehe S. 53.
- 129. D. R. P. Nr. 77881. Ausgegeben den 22. September 1891. Dr. C. Hoepfner.

Die Elektrode soll nur oberflächlich aus Ferrosilicium, innen aus Kohle oder Eisen bestehen.

130. D.R.P. Nr. 02612. Henry Blackman in Neuyork. Anode für elektrolytische Zwecke. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 7. August 1895 ab.

Patentansprüche: 1. Anode für elektrolytische Zwecke, bestehend aus einer gegossenen Platte von magnetischem Eisenoxyd (wie Magnetit, Ilmenit), die gewünschtenfalls unter Anwendung ausreichender Schmelzmittel zur Beförderung der Schmelzung des Oxydes hergestellt sein kann.

- 2. Anode der in Anspruch i gekennzeichneten Ait, welche aus sogenannter schwaizer Schlacke (black slåg), welche als Hauptbestandteil magnetisches Eisenoxyd enthält, heigestellt ist.
- 3. Anode für elektrolytische Zwecke, bestehend aus einer Eisenplatte, welche mit einer dicken und undurchdringlich dichten, gemaß Anspruch i durch Guß hergestellten Schicht von magnetischem Eisenoxyd überzogen ist
- 131. D.R.P. Ni. 140317. Ausgegeben den 0. Sept. 1902. Dr. P. Ferchland. Bleisuperoxyd-Anode.

Aus neutraler Bleinitratlosung, die durch Zusatz von Bleioxyd (Bleihydroxyd, -karbonat usw.) neutral gehalten wird, schlagt man anodisch PbO₂ meder.

132. D. R. P. Ni. 157122. Chemische Fabrik Griesheim-Elektron in Frankfurt a. M. Verfahren zur Herstellung von Elektroden für elektrolytische Zwecke. — Patentiert im Deutschen Reiche vom 26. Mätz 1902 ab.

Patentanspruch: Verfahren zur Herstellung von Elektroden für elektrolytische Zwecke durch Schmelzen von Eisenoxyd und Gießen in passende Formen, dadurch gekennzeichnet, daß zum Schmelzen im elektrischen Ofen technisch reines nichtmagnetisches Eisenoxyd verwendet wird.

134. D.R. P. Nr. 193367. Ausgegeben den 21. Dezember 1906. Chemische Fabrik Griesheim-Elektron in Frankfurt a. M.

Patentansprüche: 1. Verfahren zur Herstellung von Elektroden aus geschmolzenem Eisenoxyd, dadurch gekennzeichnet, daß man der zum Gießen der Elektroden bestimmten, noch seuerflüssigen oxydischen Schmelze ein Metalloxyd, wie Eisenoxyd, Chromoxyd, Manganoxyd, zusetzt, zum Zwecke, in der Schmelze vorhandenes Oxydul in magnetisches Oxyd überzusühren,

- 2. daß man die in die Formen gegossene Schmelze nur so weit abkühlen läßt, bis an der Formwand eine genügend starke Schicht erstarrt, den überstüssigen Inhalt ausgießt, eventuell durch gut leitendes Metall ersetzt,
- 3. daß man in die Schmelze vor dem völligen Erstarien einen gut leitenden Metallstab einsetzt.

135. D.R.P. Nr. 211300 vom 22. November 1907. Konsortium für elektrochemische Industrie, G.m.b.H. in Nürnberg

Patentanspruch: Verfahren zur Erzeugung von aus Eisenoxyduloxyd bestehenden Elektroden für elektrolytische und andere Zwecke, dadurch gekennzeichnet, daß man Eisen in Sauerstoff oder in sauerstoffreichen Gasen verbrennt und das aus Eisenoxyduloxyd bestehende Verbrennungsprodukt in Formen erstarren läßt.

136. D. R. P. Nr. 212795 vom 7. Juli 1908. Dr. Paul Askenasy in Karlsuhe i. B.

Patentanspruch: Verfahren zur Erzeugung von Eisenoxyduloxydelektroden für die Elektrolyse unter Anwendung von verbrennendem Eisen als Ausgangsmaterial, dadurch gekennzeichnet, daß man ein Gemenge von Eisenpulver mit beim Erhitzen Sauerstoff leicht abgebenden festen Körpern, wie Chloraten oder Perchloraten, mit oder ohne Anwendung eines Verdünnungsmittels zweckmäßig in einer der zu erzeugenden Elektrode entsprechenden Form zur Reaktion bringt, wobei das durch die Reaktionswärme im Schmelzen erhaltene, zu Boden sinkende Eisenoxyduloxyd im Reaktionsherd selbst in geeigneter Form erstarrt.

Beschreibung. Es werden z. B. 2 kg Eisenpulver mit 2 kg Kaliumchlorat, 20 g Bariumchlorat und 500 g natürlichem, reinem Magnetit gemischt, in eine passende, nach oben erweiterte Form gebracht, eventuell noch zusammengepreßt und entzündet. Das

Gemisch brennt rasch ab, das entstandene Chlorid verdampst größtenteils und in der Form verbleibt geschmolzenes Eisenoxyduloxyd und erstarrt.

Diskussion zu 132, 134-136: Den Hauptvorteil der Eisenoxyduloxydelektroden bildet ihre Beständigkeit nicht allein gegen anodisch entwickelten Chlor, sondern auch gegen anodisch gebildeten Sauerstoff. Ihre Verwendung bringt daher dort besondere Vorteile gegenüber den Kohlenelektroden, wo letztere relativ rasch verzehrt werden, also besonders in Zellen, die mit geringerer Stromausbeute arbeiten. Einen wesentlichen Nachteil der Eisenoxyduloxydelektroden muß man aber in der hohen Überspannung erblicken, die an ihnen herrscht (vgl. S. 10f.) und auch ihre relativ geringe Leitfähigkeit ist ein Fehler. Sie werden deshalb nur bei ıclativ niederen Stromdichten Anwendung finden können (200 bis 300 Amp, pro Quadratmeter Diaphragmenfläche). Ein zu hoher Gehalt an Eisenoxydul läßt die Elektroden beim Erstauen leicht 1issig werden, nach den Patenten Nr. 193367 und 212795 läßt sich dieser Übelstand aber beheben. Die Nachteile, welche die relativ geringe Leitfähigkeit verursacht, dürften durch die Anordnung des Patentes Nr. 103367 wesentlich verringert werden.

Näheres betreffs Ausübung und Diskussion der Patente über Diaphragmen, Elektroden und Elektrodenkonstruktionen usw siehe im II. Teil

II. Britische Patente.

1. William Cooke, Brit. Pat. Nr. 13620 vom 3. Mai 1851. Verbesserungen in der Fabrikation von Natron und dessen Karbonat.

Beschreibung: Ein großer Behälter wird durch zwei vertikale Diaphragmen in die Abteilungen geteilt. Die mittlere wird mit reinem Wasser beschickt und nimmt Kupferplatten auf, die äußeren füllt man mit gesättigter Kochsalzlösung und mit Eisenstücken. Das Eisen wird mit dem Kupfer metallisch verbunden, es entsteht ein galvanisches Element, in welchem Eisen in Lösung geht. So bildet sich Eisenchlorid in den Außenkammern, Ätznatron und Wasserstoff in der Mittelkammer. Die Zersetzung des Salzes soll in einem Gefäße von 11 Fuß Länge, o Fuß Breite, 3 Fuß Trefe bei 210 eine Woche währen, nach dieser Zeit soll die Mittelkammer eine Lösung von 40 Pfund Ätznatron neben wenig Kochsalz im Kubikfuß enthalten.

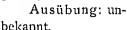
Ausübung: unbekannt.

Diskussion: In der Patentliteratur tritt hier zum ersten Male der Vorschlag auf, Ätznatron auf elektrischem Wege aus Kochsalz zu gewinnen, wenn es sich auch vorläufig nicht um eine Elektrolyse, sondern um die Betätigung eines galvanischen Elementes handelt. Obgleich der Name des Anmelders nicht bekannt ist (das Patent ist als Mitteilung genommen worden), bildet diese Urkunde ein historisches Dokument.

2. Charles Watt. Brit. Pat. Nr. 13755 vom 25. September 1851.

Beschreibung: Eine Daniellsche Batterie von sechs Zellen soll als Stromquelle für die Durchführung der Elektrolyse dienen. Unter anderen Beispielen wird die Elektrolyse von Kochsalzlösung beschrieben. Die Zellenkonstruktion wird durch Fig. 102 versinnlicht. Das Gefäß B wird von einem Dampsmantel umgeben, der

Dampf strömt bei a E, E sind die Elektroden, G ein The mometer. Es wird die Datstellung von Ätznatron und Chlor, von Hypochlorit und von Chlorat beschrieben. In den letzteren Fällen (dient die untere Elektrode als Anode und die Temperatur wird gesteigert,



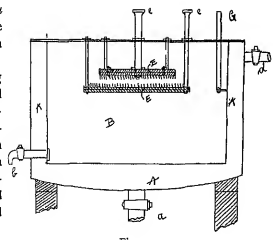


Fig. 102,

Diskussion: In diesem Patent wird zum ersten Male die Elektrolyse von Kochsalz beschrieben, die Beschreibung der Überführung der ersten Produkte Chlor und Ätznation in Hypochlorit bezw. Chlorat ist recht sachgemäß. Solange es keine Dynamomaschinen gab, konnten Vorschläge zur elektrolytischen Gewinnung solcher Produkte freilich keine technische Verwendung finden.

3. E. St. Stanley. Brit. Pat. Nr 811 vom 5 April 1853

Beschreibung. Auf ahnliche Art wie im Brit. Pat. Nr 13620 (1851) Cookes, soll Atznatron neben Eisenchlorid gewonnen werden.

4. [Syers. But Pat. Nr. 317 vom Jahre 1858 (bloß vorläufige Beschreibung).

Beschierbung: Es wird eine galvanische Zelle Erz-Wasser-Kathodenlösung zusammengestellt, auf der Elektrode, die man in die Kochsalzlösung einfuhrt, soll sich Metall niederschlagen, das aus dem Erze durch Chlor extrahiert wird.]

5 Fitz-Gerald und Molloy. But. Pat. No. 1376 vom Jahre 1872.

Beschreibung: Zur Vergrößerung der Anodenoberflache wird eine Kohlenanode aus mehreren Kohlenplatten oder aus Kohlenstaben zusammengesetzt, man kann eine Bohrung durch alle Kohlenstabe führen und einen zylindrischen Kohlenstab in diese Bohrung einsetzen, die Kohlenanode kann mit Kohlenklein umgeben werden. Die Elektroden werden vorteilhafterweise paraffiniert oder mit

Wasser getränkt. Der Anschluß der Anoden erfolgt am besten durch eine Schelle mit Schrauben unter Zwischenlage einer Platinfolie. Die Kathode kann gleichfalls aus Kohle oder aber aus Metall (z. B. verzinntem Eisen) bestehen. Man verwendet Diaphragmen aus unglasiertem Ton, am besten zwei Diaphragmen und füllt den Zwischenraum mit Salzlösung. Auch aus vegetabilischem Pergament lassen sich Diaphragmen herstellen. Das Chlor wird durch Kalkmilch oder durch Kathodenlauge absorbiert.

6. C. A. Faure. But. Pat. Nr. 1742 vom Jahre 1872.

Beschreibung: Abermals soll Ätznatron neben Elsenchlorid dargestellt werden. Den Strom sollen Thermoelemente liefern, es sollen Diaphragmen aus Leinwand Verwendung finden, in die Kathodenzelle kann man Eisenoxyd eintragen.

7. R. Werdermann. Brit. Pat. Nr. 1934 vom Jahre 1873.

Beschreibung: Es soll Subchlorid dargestellt, dann mit Wasser in Chlorid und Ätzalkali zerlegt werden.

Diskussion: Leider geht das bloß auf dem Papier.

8. W. Clark (D. F. Lontin). Brit. Pat. Nr. 473 vom Jahre 1875

Beschreibung: Es wird die Verwendung von Dynamomaschinen für die Elektrolyse von Chloralkalien patentiert(!).

9 T. Morgan (T. Wastchuk und N. Glouchoff) Brit. Pat Nr. 5030 vom Jahre 1879 und Nr. 4085 vom Jahre 1880. Siehe D. R. P. 10039 S. 14.

1881.

10. W. A. Barlow. Brit. Pat. Nr. 1897 vom Jahre 1881.

Beschreibung: Abermals wird die Verwendung der Dynamomaschinen für elektrolytische Zwecke patentiert unter Angabe konstruktiver Details der Maschinen, die hierfür geeignet sind.

1882.

11. J. B. Spence und A. Watt, Brit. Pat. Nr. 1630 vom Jahre 1882.

Beschreibung: Anoden und Kathoden bestehen aus Retortenkohle und werden durch ein Gipsdiaphragma getrennt. Der Wasserstoff soll verbrannt werden und dabei dazu dienen, den Antrieb der Dynamo etwas zu verbilligen.

- Beschreibung: Ohne Angabe besonderer Details oder besonderer Konstruktionen wird die Elektrolyse von Kochsalz patentiert
- Dr. C. Hoepfner. Brit. Pat. Nr. 6736 vom Jahre 1884. Siehe D. R. P. Nr. 30222 S. 15.

1887.

14. J. Marx. Brit. Pat. Nr. 6-117 vom Jahre 1887.

Beschreibung: Siehe D.R.P. Nr. 46318 und 48757. S. 17

1888.

15. F. Trickett und J. Noad. Brit. Pat. Nr. 7754 vom Jahre 1888.

Beschreibung: Es soll anodisch wieder ein Metallchlorid gebildet werden, diesmal soll man aber vom Metalloxyd ausgehen, das aus dem Chlorid durch Rösten regeneriert werden kann. Zu der Kathodenlauge setzt man Calciumkarbonat zu, es soll Kohlensäure abgeben und die verunteinigenden Metalle niederschlagen.

16. T. Parker u. A. E. Robinson. Bit. Pat. Nr. 14199 vom Jahre 1888,

Beschleibung: Es soll ohne Diaphragma unter ständigem Durchleiten von Kohlensaure gearbeitet werden. Die Kohlensaure zersetzt anfangs gebildetes Hypochlorit unter Bildung von Alkalikarbonat, mengt sich dem Chlorgas bei, das anodisch entwickelt wird, zieht zum Teil unt diesem ab und ist davon leicht(?) zu trennen.

17. J. Greenwood. Brit Pat Nr. 14239 vom Jahre 1888.

Beschreibung In einem Gefaße sind vertikale Kohlenkathoden ringformig um eine porose Zelle gruppiert, in deren Mitte eine Kohlenanode angeordnet ist. Die innere Zelle wird mit Wasser gespeist, das außere Gefäß aber mit konzentrierter Kochsalzlosung

1889.

18. T. Parker und A. E. Robinson. Brit. Pat. Nt. 2310 vom 9. Februar 1880.

Beschreibung: Eine Zelle wird durch ein Diaphragma ir zwei Kammern geteilt, die eine Kammer wird mit Kochsalzlösung be schickt, die andere mit einer Sulfatlösung, am besten mit Eisenvitrio (oder Kupfer- oder Zinksulfat). Erstere dient als Anolyt, letztere als Katholyt. Es bildet sich anodisch Chlor, kathodisch wird Metall abgeschieden, eine Sulfatlösung bleibt schließlich in der Zelle zwück.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die Schwierigkeit der Elektrolyse wird hier umgangen, allem Anschein nach aber in keiner glücklichen Art. Bei der Elektrolyse müssen SO₄"-Ionen in den Anodenraum gelangen, die Metalle dürften sich an der Kathode kaum in glatter Form abscheiden, in beiden Räumen dürften deshalb Störungen auftreten.

19. W. H. Dowland und W. Mills. Brit. Pat. Nr. 2331 vom 9. Februar 1889.

Beschreibung: Eine Zelle wird durch poröse Scheidewände in drei Abteilungen geteilt. In die mittlere Abteilung trägt man festes Kochsalz ein; die eine Außenabteilung dient als Anodenkammer, die andere größere als Kathodenkammer, erstere wird mit Wasser, letztere mit schwacher Alkalilösung beschickt, die elektrolytisch entwickelten Gase werden abgeführt.

1890.

20. J. C. Richardson und T. J. Holland. Brit. Pat. N1, 2206 vom 12. Februar 1890.

Beschreibung: Die Elektrolyse wird in vertikaler oder honzontaler Anordnung mit oder ohne Diaphragma durchgeführt. Um einer mechanischen Vermengung des Katholyten mit dem Anolyten durch auftretende Wasserstoffblasen vorzubeugen, wird die Kathode mit Kupferoxydpulver bedeckt, das als Depolarisator wirkt, so daß kein Wasserstoff entwickelt wird. Wenn das Oxyd verbraucht ist, wird es durch Erhitzung an der Lust regeneriert.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion. Die Idee kathodische Depolarisatoren zu verwenden ist nicht neu, sie wurde von Höpfner im Bit. Pat Nt. 0730 resp. D. R. P. Nt. 30 222 (siehe S 15) schon im Jahre 1884 ausgesprochen. Neu ist der Vorschlag, die Elektrolyse unter Verwendung kathodischer Depolarisatoren ohne Diaphragma durchzuführen. Verwendet man einen energischen kathodischen Depolarisator, der jede Wasserstoffentwicklung unterbindet, ohne sich sonst noch an der Elektrolyse zu beteiligen, so ist dies allerdings bei horizontaler Anordnung durchführbar. Die Verwendung fester Depolarisatoren, die periodisch aus der Zelle entfernt und regeneriert werden müssen, ist aber mit Unzuträglichkeiten verbunden, welche durch den Spannungsgewinn von einigen Zehntel Volts nicht aufgewogen

werden. Auch dürfte das Auftreten freien Wasserstoffs hier nicht sicher genug ausgeschlossen sein.

21. J. C. Richardson und T. J. Holland. Brit. Pat. Nr. 2297 vom 12. Februar 1890.

Beschreibung: Eine Zelle A wird durch zwei undurchlässige Wände a (Fig. 103), die nicht bis zum Boden reichen, in drei Kammern B, C, D geteilt. Im oberen Teile der äußeren Kammern B,



Fig. 103.

D werden horizontale Kohleanoden angeordnet, und ebenso eine Kathode aus Kupferstreifen oder Kupfergitter in der Mittelkammer C. Das Alkali wird bei c abgezogen, die Speiselösung fließt bei b zu, das Chlorgas entweicht durch c und wird über Ätzkalk geleitet.

Ausübung: unbekannt. Versuche dürsten in St. Helens ausgeführt worden sein.

Diskussion: Dieses Verfahren diufte den ersten Vorläufer des Glockenverfahrens bilden. Die Anordnung ist im Prinzipe wenig verschieden, die Zirkulation ist im großen ganzen ähnlich, nur wird die Speiselösung hier nicht oberhalb der Anoden, sondern etwa in derselben Höhe zugeführt und dies muß schlechte Ausbeuten verursacht, haben.

- 22. J. Marx. Brit Pat. Nr. 0200 vom 24 April 1800. Beschreibung: Siehe D. R. P. Nr. 57070, S. 23.
- 23. G. Nahnsen. Brit. Pat. Nr. 11690 vom 20. Juli 1800. Beschreibung Siehe D.R.P. Ni 53395, S. 21.
- 24. J. Greenwood. Brit. Pat. Nr. 18000 vom 22. November 1800. Beschreibung: Siehe D. R. P. Nr. 62012, S. 31.
- 25. H. H. Lake (Roberts und McGraw). Brit. Pat. Nr. 20111 vom 9. Dezember 1890.

Beschreibung: Man elektrolysiert entweder mit unangreifbaren Anoden oder mit Eisenanoden und gewinnt dann Eisenchlorid. Es werden Diaphragmen benutzt, die aus einem Rahmenwerk aus undurchlässigem Material hergestellt sind, dessen Seitenflächen mit Asbestgewebe bespannt und mit Tuch umgeben werden, welches man mit Säure vorbehandelt(I), oder der Kasten wird mit gepulvertem Anthrazit oder gelatinöser Kieselsäure, Tonerde usw. gefüllt.

1891.

26. I. Marx. Brit. Pat. Nr. 3738 vom 2. März 1891, im D. R. P. Nr. 57670 enthalten.

27. C. Kellner. Brit. Pat. Nr. 5547 vom 31. März 1891.

Beschreibung: Die Zellen werden aus einzelnen isolierenden Rahmen F filterpressenartig zusammengesetzt (Fig. 104). Jeder Rahmen trägt eine Anzahl vertikaler, stabförmiger oder plattenför-

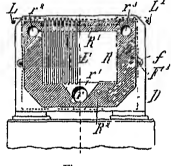


Fig. 104.

miger Elektroden E, die in einen gemeinsamen Elektrodenkopf eingeschmolzen sind. Die einzelnen Kammern sind durch Filtertücher D getrennt und besitzen Zulauf r und Abläufe r^2 , r^3 , sie werden der Reihe nach abwechselnd an den positiven oder negativen Pol angeschlossen, entsprechend korrespondieren die einzelnen Kammern abwechselnd mit dem Ablauf r^2 oder r^3 . Da man die

Gase durch dieselben Öffnungen entweichen laßt, sind diese weit gehalten und oben angeordnet.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion. Die Anordnung ist originell, aber etwas unubersichtlich, die einzelnen Zellen sind schwer zuganglich. Bei einer Elektrolyse, bei welcher Diaphragmen und Anoden einer Zerstorung ausgesetzt sind, bildet dies einen erheblichen Nachteil. Es ist unzweckmäßig Anoden- und Kathodenkammern zu speisen, es ware vorteilhafter gewesen, die Speiselösung dem Anodenraum allein zuzuführen.

Die filterpressenartige Anordnung Kellners hat mehrere Nachahmer gefunden, vgl. D. R. P. Nr. 89782, S. 83; Nr. 114391, S. 93 usf.

28. E. A. Le Sueur. Brit. Pat. Nr. 5983 vom 7. April 1891.
Beschreibung: D. R. P. Nr. 62912 vom 10. April 1891, S. 31.

20. E. E. Lever. Brit. Pat. Nr. 11620 vom 8. Juli 1891.

Beschreibung: Die Zellenkonstruktion weist kaum etwas Bemerkenswertes auf, sie wird durch ein poröses Diaphragma aus keramischer Masse in einen Kathoden- und Anodenraum unterteilt. Das Diaphragma wird in Nuten eingekittet, die in den Zellenwänden und dem Deckel ausgespart sind. Während der Elektrolyse wird die Zelle von unten durch Dampf geheizt, der durch den doppelten Boden strömt. Die vertikalen Elektroden sollen aus Kohle, Platin, platinierter Kohle oder dergl. hergestellt werden. Der Anolyt dient zu Bleichzwecken.

30. E. A. Le Sueur. Brit. Pat. Nr. 15050 vom 5. September 1891.

Beschreibung: Zur Zerstörung des Alkalis, das in Anodennähe dringt, werden kleine Mengen der entsprechenden Halogensäure (also Salzsäure bei der Chlorgewinnung) oder entsprechende Haloidsalze des Mangans im Anodenraum zugesetzt.

Ausübung: Siehe II. Teil

Diskussion. Kohlenanoden können hierdurch alleidings vor schnelleiem Zeifalle geschützt weiden, aber nur, indem man eine entsprechende Menge Kathodenprodukt wieder neutralisiert.

31. E. Andreoli. Brit. Pat. Nr. 18597 vom 28. Oktober 1891

Beschreibung Anolyt und Katholyt zirkulieren getrennt. Die innere Anodenzelle wird von einem Diaphragma eingeschlossen, das außen unmittelbar an Kathoden aus Eisenstucken grenzt, welche den Zwischenraum zwischen dem äußeren Eisengefaß und der Anodenzelle ausfullen. Führt man unteinen Alkohol durch den Kathodenraum, so werden veruntemigende Aldehyde zu Alkohol teduziert

Ausubung: unbekannt.

Diskussion. Alkohol kann auf andere Art besser und einfacher gereinigt werden, im übrigen weist die Anordnung gar nichts Neues auf.

32. J. C. Richardson. Brit. Pat. Nr. 19704 vom 13. Nov. 1891.

Beschreibung: Es handelt sich hier um eine Ausbildung des Verfahrens, das im Brit. Pat. Nr. 2296 vom Jahre 1890 (S 152) beschrieben wurde. Der feste Depolarisator wird auf einer Seite

- 0 -

durch einen Trichter auf ein Band ohne Ende geführt, das als Kathode dient und das im unteren Teile des Bades wagrecht unter den Anoden läuft. Vom Bande fällt der teilweise reduzierte Depolarisator in einen Behälter und wird daraus durch ein Becherwerk aus dem Bade gehoben. Die Speiselösung sließt in Anodennähe zu, das Alkali wird unten abgezogen, die Anode wird von einer, unten offenen, Glocke umgeben.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Det früher diskontinuierliche Prozeß kann nach dieser Neuerung kontinuierlich durchgeführt werden. Es bleibt aber wie früher zu befürchten, daß die Wasserstoffentwicklung nicht völlig bescitigt werden dürfte. Die Bewegung der Flüssigkeit durch das herabfallende Pulver und das Becherwerk muß eine Schichtung erschweren.

33. G. Bamberg. Brit. Pat. Nr. 20413 vom 24. Nov. 1801.

Beschreibung: Anoden- und Kathodenkammer werden durch eine vertikale poröse Wand getrennt, die vom Deckel zwai nicht bis auf den Boden, doch bis in den Zwischenraum ragt, der zwischen zwei vertikalen, vom Boden aufwärts bis etwa in die Mitte des Bades ragenden Wänden gebildet wird. Dieser Zwischenraum wird mit Kalk gefüllt, der durch eine eigene Öffnung eingetragen und entfernt werden kann und der durch das freiwerdende Chlor in Chlorkalk übergeführt werden soll (I). Die Anoden sind aus Kohle, die Kathoden aus Kupfer. In der Kathodenkammer befindet sich ein durchlöcherter Korb zur Aufnahme festen Salzes Die Art in der die Zirkulation durchgeführt wird, findet keine Erörterung.

Ausübung: unbekannt. Diskussion: erübligt sich.

34. C. Kellner. Brit. Pat. N1. 20713 vom 27. November 1891.

Beschreibung: Als Keinpunkte sind hervorzuheben. 1. die Verwendung gesättigt gehaltener Salzlösung; 2. die sehnelle Vorbeiführung derselben an den Elektroden; 3. die Entfernung des Wasserstoffes durch Evakuieren oder Durchleiten von Kohlensäuregas.

Die Herstellung der Anoden ist sehr eigenartig: Holzzellulose soll in Zinkchlorid gelöst werden, die Lösung wird eingedampft, darauf wird mit gepulverter Retortenkohle eine Paste hergestellt, die man in Formen preßt, wäscht, trocknet, mit schweren Kohlenwasserstoffen tränkt und mit Kohlenstaub in einem Muffelofen erhitzt. Die Elektroden werden dann mit Bleisalz getränkt, zunächst in Schwefelsäure als Kathoden, dann als Anoden verwendet, um das Bleisalz in Blei, dann in Bleisuperoxyd überzuführen. Sie können dann noch mit Paraffin getränkt werden.

Auch zur Herstellung der Diaphragmen dient Holzzellulose, die mit Wasserglas getränkt und dann mit Salzsäure behandelt wird. Die Poren der Zelluloseblätter sind dann mit gelatinöser Kieselsäure gefüllt, die Blätter werden am besten zwischen Maschengewebe eingeführt, die auf der Anodenseite aus Roßhaar, auf der Kathodenseite aus Draht hergestellt werden.

Die Zeisetzer haben die Konstruktion des Brit. Pat. Nr. 5547 vom Jahre 1891. Die Lösung wird entweder in oder außerhalb der Zelle geheizt.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die Verwendung konzentrierter, am besten gesättigter Salzlösungen ist sehr vorteilhaft (siehe S. 3). Ob man die Losung in schnellem Strome öfters, oder in langsamerem Strome nur einmal an den Kathoden vorbeiführt, ist gleichgültig. Die Entfernung des Wasserstoffes bildet niemals Schwierigkeit, das Einleiten von Kohlensäure verringert die Ausbeuteverluste, weil die schnelleren OH'-Ionen durch trägere Karbonationen ersetzt werden, man gewinnt aber weniger hochwertiges Kathodenprodukt.

Em Gemisch von Kohle und Bleisuperoxyd gibt kein gutes Anodenmaterial, Bleisuperoxyd wird angegriffen, die Anoden zerfallen schnell. Die Diaphragmen, die hier beschrieben werden, besitzen gleichfalls keine lange Lebensdauer, Roßhaar wird in der Anodenkammer in wenigen Stunden zerstort.

1892.

35. H. H. Lake (E. B. Cutten).
Brit. Pat. Nr. 88 vom
2. Januar 1892. Siehe
D. R. P. Nr. 69 401 S. 39.

Beschreibung: Die Anordnung der aus dem D R. P. Nr. 69461 bekannten Zelle wird durch Fig. 105 versinnlicht.

Die Zelle wird mit festem Salz H, J und mit Lösung

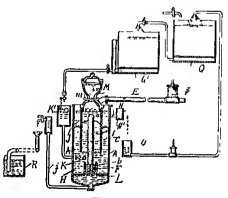


Fig. 105.

beschickt, letztere wird in Q und Q' nachgesättigt. Sie fließt durch die Zelle von unten nach oben. Das Alkali wird bei j abgezogen, das Chlor von der Pumpe s abgesaugt.

E. Hermite und A. Dubosc. Brit. Pat. Nr. 6467 vom 4. April 1892.
 Beschreibung: Siche D. R. P. Nr. 66689 S. 36.

37. C. Kellner. Brit. Pat. Nr. 9346 vom 17. Mai 1892.

Beschreibung: Die stabförmigen Kohlenanoden werden mit Salz oder Kohlenpulverumgeben und von Diaphragmen eingeschlossen die aus gelochten Platten aus keramischer Masse oder aus Glas bestehen, zwischen welche man Glaspulver, Asbest oder dergl. packt; man ordnet die Platten so an, daß die Löcher sich nicht gegenüberstehen.

Der Elektrolyt zirkuliert oberhalb der Kathoden und unterhalb der Anoden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die Unzulänglichkeit der sub Nr. 34 S. 156 beschriebenen Diaphragmen scheint die Veranlassung zu dieser Neuerung gegeben zu haben.

38. Derselbe. Brit. Pat. Nr. 9347 vom 17. Mai 1802.

Zur Trennung des Alkalis vom mitgeführten Kochsalz wird die Lösung erst soweit abgedampft, bis ein Teil des Kochsalzes auskristallisiert, dann wird die breitge Masse im Gegenstrom unt Salzlösung ausgezogen. Man soll fast kochsalzfreies Alkalı und eine gesattigte Salzlösung erhalten, die zur Speisung der Zellen verwendet werden kann.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Man wird auf diesem Wege nur sehr alkalische Salzlösung gewinnen, die nicht in die Anodenräume geleitet werden kann, die vollständige Trennung des Alkalis vom Kochsalz ist auf diesem Wege undurchführbar.

39. D. G. Fitz-Gerald. Brit. Pat. Nr. 9799 vom 24. Mai 1802.

Beschreibung: Die Kathode wird aus Kupfer heigestellt, das mit einer Oxydschicht bedeckt ist, als Anode dient vorzugsweise eine "Lithanode" (siehe Brit. Pat. Nr. 1246 von 1890), d. h. eine solche aus kohärentem Bleisuperoxyd, oder auch Kohle oder Platin. Die Zellen weiden durch ein Diaphiagma geteilt.

In die Anodenkammer wird ein schwer lösliches basisches Oxyd eingeführt, wie Magnesia oder Zinkoxyd oder Ätzkalk, der Anolyt bildet dann eine fertige Bleichlösung. Die Kathodenkammer kann ebenfalls mit Ätzkalk beschickt werden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Bleisuperoxydanoden haben sich bisher nicht bewährt, die Oxydschicht an den Kathoden soll wohl depolarisierend wirken, sie müßte dann aber stets eineuert werden. An der Anode dürste sich viel Sauerstoff bilden.

40. C. Kellner. Brit. Pat. Nr. 10200 vom 28. Mai 1892.

Beschreibung: Das anodisch gewonnene Chlor wird mit dem kathodisch gewonnenen Alkali zur Bildung von Hypochlorit zusammengeführt.

Ausübung und Diskussion: Man zieht es heute meist vor, das Kathodenprodukt getrennt zu gewinnen und das Chlor durch Kalkmilch zu absorbieren. Beide Arten der Absorption wurden schon 1872 patentiert (siehe Brit. Pat Nr. 1376 (1872) S. 149).

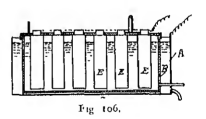
41. Roubertie, Lapeyre und Grenier. Bit. Pat. Ni. 15113 vom 22. August 1802.

Beschreibung Siehe D. R. P. Nr. 67754 Rouberties S. 36.

42. H. M. E. Andreoli. Brit. Pat. Nr. 15197 vom 23. Aug 1892.

Beschreibung: Auf Fig 106 bedeuten E die Anoden, A das als Kathode wirkende Außengesaß, B eine Hilfskathode aus porösem, leitendem Material, die als Diaphragma dient. Betreffs

Ausübung und Diskussion siehe D. R. P Ni (10720 S. 40.



- 43. C. A. Faure, Brit Pat. Nr. 16262 vom 10. Sept. 1892. Siehe D. R. P. Nr. 70727 S. 41.
- 14. Th. Craney. Bit. Pat Nr. 16822 vom 20. Sept. 1892. Beschielbung: Siehe D. R. P. Nr. 71074 S. 42.
- 45. 1. Hargreaves und T. Bird. Bilt. Pat. Nr. 18039 vom 10. Okt. 1802.

 Beschielbung: Auf Fig. 107 bedeutet E eine Anode, B, C, D eine Diaphragmenkathode. Das Kathodendrahtnetz (oder die

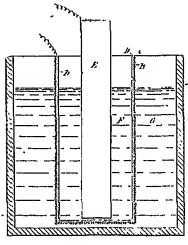


Fig. 107.

perforierte Platte) B wird mit porösem Material, wie Asbest, in aufgeschwemmter Form bedeckt (Schicht C), dann mit einer Zementdecke D versehen. Die Zementschicht kann auch unmittelbar auf das Drahtnetz aufgebracht werden.

Diskussion: Die Beschreibung dürste das erste Stadium der Konstruktionen Hargreaves-Bird därstellen, der Kathodenraum ist hier noch mit Lösung gefüllt.

Dieselben. Brit. Pat. Nr. 18871 vom 21. Oktober 1802.

Beschreibung: Die Anodenkammer wird aus Diaphragmenelektroden heigestellt (deren Konstruktion im vorigen Patente beschrieben wurde) und in ein Gefäß A gehängt (Fig. 108). Sie dient

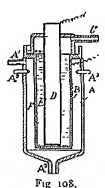


Fig 108.

zur Aufnahme der Anode D und wird mit Salzlösung E beschickt, wahrend der außere Behalter I leer bleibt. Das Chlor zicht durch Cab, die Badlösung deingt durch die Filterwande B zum Kathodendrahtnetz, es bildet sich Ätznation, das herabtropft und durch 12 abgeführt wird Ätznatronlösung enthält noch ungelostes Salz, sie neigt dazu, Krusten auf der Außenwand der Diaphragmenelektrode abzusetzen, dem wird durch einen Dampfstrom entgegengewirkt, der durch 113 eingeführt wird Durch Atkann das Diaphragma mit Wasser bespritzt werden

(In der vorläufigen Patentbeschreibung war die Anodenkammer außen, die leere Kathodenkammer in der Mitte angeoidnet.)

Ausübung: Siehe II. Teil.

Diskussion: In dieser Patentschrift finden wir zum ersten Male die typische und originelle Haigreaves-Bitd-Anordnung beschrieben, die dadurch gekennzeichnet ist, daß man einen hydrostatischen Druck herstellt, der den Anolyten den andringenden OH'-Ionen entgegen zur Kathode treibt, indem man die eigentliche Kathodenkammer leer läßt.

Diese Idee bildet den Schlüssel für die erfolgreiche Lösung der Chloralkalielektrolyse in Diaphragmenzellen.

Es ist bemerkenswert, daß die Erfinder in diesem ihrem ersten Patente nur von der Ätznatrongewinnung sprechen, erst später gingen sie dazu über, Kohlensäure in die Kathodenkammer zu leiten.

Konstruktiv wurde die Zelle von den Erfindern mehrfach umgestaltet und durchgebildet. In der Tat dürften die Zellen dieser ersten Konstruktion nicht hinreichend solid gewesen sein, weil das Anodengefäß resp. dessen zarte Diaphragmenelektrodenwand von keiner Seite verstärkt oder gestützt wird.

Eine ähnliche Konstruktion ist kurz darauf noch von anderer Seite in Vorschlag gebracht worden und sie hat späterhin begreiflicherweise viele Nachahmer gefunden.

- 47. **H. Blackmann.** Brit, Pat. Nr. 19170 vom 25. Oktober 1892. Beschreibung: Siehe D. R. P. Nr. 09087 S. 38.
- 48. E. T. Parker. Brit. Pat. Nr 23 733 vom 23. Dezember 1802.

Beschreibung: Die Zelle wird durch ein Diaphiagma unterteilt. Die Kohlenanoden bestehen aus einem Gemisch von Koks, Anthiazitkohle, Pech und Graphit, der geformt und gebrannt wird. Elektrolysiert wird geheizte und gesattigte Kochsalzlösung. Im Kathodenabteil wird das Alkalı auf bekannte Weise mit Bikarbonat behandelt oder mit Kohlensaure, oder diese Behandlung wird außerhalb der Zelle vorgenommen. Das gewonnene Karbonat kann auch nachträglich wieder in Alkalihydrat übergeführt werden.

Ausübung unbekannt.

Diskussion Die Verwendung heißer gesattigter Kochsalzlösung ist gunstig, die Überführung des Alkalis in Karbonat und dessen Rückzersetzung ist umrationell

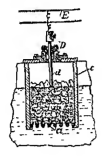
40. **T. Craney**. Brit. Pat. Ni. 23 919 voin 27 Dezember 1802 Siehe D. R. P. Nr. 78 539 S. 59.

1893.

50. E. Andreoli. Brit. Pat. Nr. 1061 vom 25. Januar 1803. Siehe D. R. P. Nr. 60720 S. 40.

Die Polatisation der Diaphragmen erfolgt durch eine getrennte Batterie, mit ihrem positiven Pol sind die Anoden, mit dem negativen die Diaphragmen verbunden

Brit. Pat. Nr. 3744 vom 20. Februar 1893. 51. E. H. Liveing.



Beschreibung: Die Anoden werden aus isolierenden Kästen e hergestellt (Fig. 100), die unten von einem isolierenden Rost a abgeschlossen werden, auf dem Kohlenklein suht, der durch einen Kontaktdraht d an den positiven Pol geschlossen wird. D ist eine Stopfbüchse

Diskussion: Kohlenklein leitet größerer Übergangswiderstände (von Stück zu Stück) nicht gut genug.

Fig. 109.

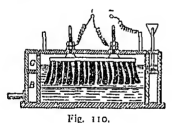
52. W. G. Bedford, Brit. Pat. Nr. 4225 vom 25 Februar 1893.

Obwohl die Chlorerzeugung erwähnt wird, ist der beschricbene Apparat höchstens für Hypochloritdarstellung geeignet. Hinweis auf das Patent dürfte daher genügen

- J. Hargreaves und T. Bird. Brit. Pat. Nr. 5197 vom 10. Maiz 1893 53. Beschieibung: Siehe D. R. P. Nr. 70047 S 53.
- Brit. Pat. Nr. 5198 vom 10, Maiz 1803 54. Beschreibung: Siehe D. R. P. Nt. 85 154.

55. T. J. Holland. Brit. Pat. Nr. 5525 vom 11. Márz 1803

Beschreibung: Anoden und Kathoden werden abwechselnd angeordnet und durch vertikale Scheidewände getrennt, die nicht



bis an den Boden reichen wickelten Gase werden durch Längskanäle B, C (Fig. 110) abgeführt. Die Speiselösung tritt in den Anodenraum ein, das Alkali fließt durch B ab

Ausübung Das Verfahren soll in St. Helen's versuchsweise angewendet worden sein.

Diskussion: Die Anordnung ist zwai noch etwas verbesserungsfähig, aber doch schon durchaus richtig geführt. Die Versuche hatten zum Eifolg führen müssen, wenn sie energisch unter fachmännischer Leitung geführt worden waren und wenn die Speiselösung von oben her eingeführt worden wäre.

56. J. C. Richardson. Brit. Pat. N1, 5004 vom 10. März 1803.

Beschreibung: In den Glockenapparaten werden die Kathoden unterhalb der Anode angeordnet (Fig. 111). Jede Kathode — wa

wird durch eine geneigte dachförmige Rinne c (deren Oberseite isoliert) bedeckt, welche das Wasserstoffgas jenseits der Scheidewand a

in die Kammer e leitet, damit der aufsteigende Wasserstoff keine Vermengung des Katholyten mit dem Anolyten herbeiführt.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Diese Anordnung soll offenbar dazu dienen, den Zellenwiderstand zuverringern, sie ist mehrmals wiedererfunden

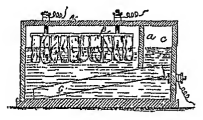


Fig. 111.

und ausgestaltet worden (siehe z. B. Johanns U. S. A. Pat. Nr. 724580 (1893), W. Bein D. R. P. Nr. 107917 (1900) S. 86, Nr. 142245 (1903) S. 103), meines Wissens ohne zur Ausübung gelangt zu sein.

- 57. C. Hanhury. Brit. Pat. Nr. 8176 vom 22. April 1893 entspricht dem D. R. P. Nr. 75033 Andreolis S. 51.
- 58. **T. Craney.** Brit. Pat. N1. 0295 vom 0. Mai 1893. Siehe D. R. P. Nr. 78 539 S. 59.
- 50 Derselhe. Brit. Pat Nr. 0290 vom 9. Mai 1893. Speisevorrichtung siehe D R. P. Nr. 77349 S. 57.
- 60. Derselhe. Brit, Pat. Nr. 9297 vom 9. Mai 1893. Siehe D. R. P. Ni. 75917 S. 52.
- 01. Derselbe. Brit. Pat. Nr. 11105 vom 0. Juni 1803.

Beschreibung: Entspricht fast genau dem Bit Pat Nr. 9207 1esp. dem D. R. P. Ni. 77.349, nur wird das Anodenkohlenpulver nicht auf den Boden gebreitet, sondern wie im Brit. Pat. Ni. 10.822 (1802). D. R. P. Ni. 71.074 in einer Schale angeordnet.

62. Derselhe. Brit. Pat Nr. 11106 vom 6. Juni 1893.

Beschreibung: Es werden abermals Anoden aus Kohlenpulver angewendet, die Diaphragmen sind diesmal vertikal angeordnet, sie werden durch zwei konzentrische perforrerte Zylinder gebildet, der äußere Zwischenraum wird mit Asbest gefüllt, der Innenraum mit Kohlenpulver.

63. Derselbe. Brit. Pat. Nr. 11107 am 6. Juni 1893.

Beschreibung: Anoden- und Kathodenraum werden durch einen halbrunden Unterteil verbunden, die Zelle gewinnt dadurch



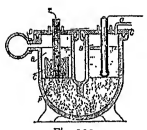


Fig. 112.

Kathodenkammer.

einen U-förmigen Querschnitt (Fig. 112). Der halbrunde Teil wird mit poröser widerstandsfähiger Masse oder mit Salz gefüllt. Die Anordnung ähnelt jetzt der Glockenanordnung.

Derselbe. Brit. Pat. Nr. 11108 0.4. 6. Juni 1893.

Beschreibung: Die Zellenkonstruktion ist die des Brit. Pat. Nr. 11105 (1893), konzentrierte Salzlösung dient zur Beschickung der Anodenkammer, verdünntere für die Mehrere Zellen sind in Serie geschaltet und

Chlor aus der untersten Zelle abgezogen.

65. E. Andreoli. Brit. Pat. Nr. 12662 vom 28. Juni 1893.

Beschreibung. Mehrere Zellen werden in einem gemeinsamen Bade in Parallelschaltung angeordnet, jede Zelle enthalt zwei Anoden und zwei Kathoden, erstere aus Kohle (eventuell aber auch aus Eisen oder Stahl, Bleioxyd), letztere aus Metalldrahtnetz oder Metallplatten. Die Zellen sind durch ein vertikales Diaphragma Der Elektrolyt wird durch alle Anodemäume resp alle Kathodenräume der Zellen eines Bades durchgeschickt, dann in ein anderes Bad geleitet, Anoden- und Kathodenkammern sind dazu mit getrennten Zu- und Abführungen versehen.

miteinander verbunden, der Wasserstoff wird aus der obersten, das

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Das Unzweckmäßige dieser immer wieder vorgeschlagenen Zirkulation wurde schon mehrmals hervorgehoben

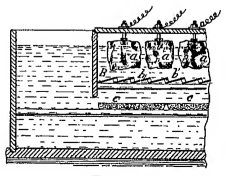


Fig. 113.

06. J. C. Richardson. But Pat. Nt. 12857 vom 30. Juni 1803.

Beschreibung Die Konstruktion bildet eine AbänderungdesBrit Pat.Nr.5004 vom gleichen Jahre (S. 162). dachförmigen Rinnen werden durch ein jalousieartiges Gitter B (Fig. 113) aus Glas-oder Schieferplatten

ersetzt, die einzeln und streifenweise durch paraffinierte Holzblöcke b' aneinandergehalten und oberhalb der Kathoden e angeordnet weiden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: In ihrer Wirkungsweise dürfte diese Anordnung von der ersten kanm verschieden sein.

67. R. Haddan (Compagnie Electrochimique de St. Béron). Brit. Pat. Nr. 13406 vom 10. Juli 1893.

Beschreibung: Die Zellen sind durch Diaphragmen geteilt, die Anodenkammern werden mit salzsaurer und konzentrierter Salzlösung gespeist, gewöhnliche Salzlösung sließt durch alle Kathodenkammein.

Ausübung, unbekannt.

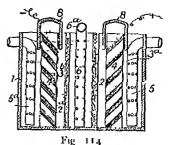
Diskussion: Die Patentschrift enthält kein neues Moment.

J. Hargreaves und T. Bird. Brit. Pat. Nr. 14131 vom 21. Juli 1893. Beschreibung: Siehe D. R. P. Ni. 76074 S. 53.

69. F. G. Baily und M. Guthrie, Brit. Pat. Nr. 15010 vom 17 Aug. 1893.

Beschreibung Die Zelle wird durch zwei poröse Wande in diei Teile geteilt. In der Mittelkammer wird frische Salzlosung

durch 6 (Fig. 114) zugeführt, die außeren Kammern dienen zur Aufnahme der Anoden und Kathoden I, Ia. Letztere sind aus Streifen aus leitendem Material (Kohle, Blei) zusammengesetzt, jalousieartig in einem isolierenden Rahmenwerk (Ebonit) befestigt sind. entwickelten Gase ziehen durch 8 ab, Anolyt und Katholyt fließen durch 5 und 5a uber.



Es werden außerdem modifizierte Anordnungen beschrieben, wo die Speiserohre 6 oder die Elektroden horizontal angeordnet sind

Ausübung unbekannt

Diskussion: Die Patentschrift enthält keinen wesentlichen, neuen Vorschlag.

70. D. Young (Société Outhenin Chalandre Fils & Cie.). Brit Pat. N1. 15906 vom 22. August 1893.

Beschreibung. Siehe D.R.P. Nr. 73904 S. 45.

71. T. Craney. Brit. Pat. Nr. 17127 vom 12. September 1893.

Beschreibung: Von den früheren Anordnungen desselben Erfinders unterscheidet sich die vorliegende nur dadurch, daß

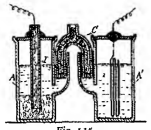


Fig. 115.

Anoden - und Kathodenraum in auf Fig. 115 ersichtlicher Weise durch einen Heber verbunden werden, der mit Asbest gefüllt ist und als Diaphragma dient. Anoden- und Kathodenkammer sind mit getrenntem Zu- und Überlauf ausgerüstet.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Diese Art der Ver-

bindung ist unpraktisch und schwieriger in der Konstruktion (besonders in größeren Dimensionen).

72. J. Hargreaves und T. Bird. Brit. Pat. Nr. 18173 vom 27. September 1893.

Beschreibung: Siehe D.R.P.Nr. 83 527 S. 62.

73. I. C. Richardson. Brit, Pat. Nr. 19088 vom 19. Oktober 1803.

Beschreibung: Gewinnt man durch mangelhafte Wukungsweise der Apparatur ein explosives Gasgemisch (etwa Chlorknallgas), so schließt man eine Explosionsgefahr aus, wenn man die Gase beim Verlassen der Zelle in einem Bunsenbienner verbiennt oder an einem glühenden elektrisch-geheizten Draht oder an Platinschwamm usw. vorbeiführt.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die Patentbeschreibung läßt daraut schließen, daß der Anmelder bei seinem Verfahren nach dem But Pat, Nr. 2206 (1890) S. 152, Nr. 19704 (1891) S. 155 oder vielleicht auch Nr. 12857 (1893) S. 164 wasserstoffhaltiges Chlor ethielt.

74. F. Hurter, H. Auer und E. K. Muspratt. Brit Pat. Nr. 19701 vom 20. Oktober 1803.

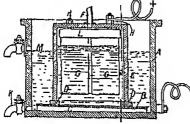


Fig. 116.

Beschieibung Die Anordnung bildet eine Abart des Glockenverfahrens. Das äußere Eisengefaß "1 (Fig. 116) bildet die Kathode, ihr Boden wird durch eine geneigte Platte B aus Isolationsmaterial abgedeckt.

dieser Platte ruht mit Hilfe zwischengeschalteter Klötze D die Anodengloeke E (aus Ton oder dergl.), von deren Deckel die Anoden G herabhängen. Die Lösung soll im Anoden- und Kathodenabteil zugeführt und in der Glocke (wohl durch schwaches Vakuum) auf höherem Niveau gehalten werden wie außerhalb derselben. Die Elektrolyse soll bei niederer Stromdichte durchgeführt werden. Die Kathodenabteilung ist mit Ablauf K und Überlauf M versehen.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Soll kein großer Übergangswiderstand gebildet werden, so darf der Abstand des unteren Glockenrandes von der isolierenden Platte kein so geringer sein. Die weite Entfernung der Kathode verbraucht nur nutzlos Spannung.

Die künstliche Herstellung einer größeren Niveaudifferenz (der also kein hydrostatischer Überdruck entspricht) ist völlig zwecklos und kann höchstens schädlich wirken, weil unvermeidliche Niveauschwankungen die Vermengung des Katholyten mit dem Anolyten erleichtern.

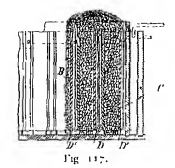
Bett. det Zirkulation siche die früheren Beispiele.

75. W. H. Caldwell. But. Pat. Nr. 21031 vom 13. November 1803 Beschreibung Kathoden- und Anodenabteil D 1esp. D^1 (Fig. 117) weiden durch eine Kochsalzmasse C getiennt, die zwi-

schen zwei Säulen auf jalousieartig aufeinandergestapelten Porzellanstücken B aufgehauft wird

Ausubung unbekannt.

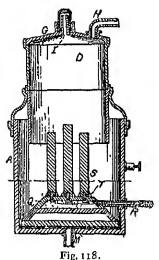
Diskussion Die Verwendung festen Salzes als Diaphragmamasse ist nicht neu, wir sind ihr im früheren bereits mehrmals begegnet, vorteilbaft ist sie nicht, einerseits weil kein temporiges Diaphragma gebildet wird, dann auch, weil die Masse unterwaschen wird, harte



Kuchen und Skelette zurucklaßt, die den Nachschub frischen Salzes hemmen, weite Hohlraume fierlassen usw

70. H. H. Lake (Union Chemical Co.). Brit. Pat. Nt. 23430 vom 5. Dezember 1803.

Beschreibung Dei Boden des eiseinen Kathodengefaßes A (Fig. 118) wird mit einer Lage Drahtnetz bedeckt, ein Köiper () aus keiamischei Masse, der vertikale, stabformige Kohlenanoden Stägt, kommt auf diese zu ruhen, das Gefäß A trägt eine Glocke D



aus keramischer Masse in der das Chlor aufgefangen und durch H abgezogen werden kann. Die Anoden werden mittels isolierter, durch die Kathodenzelle bei R eingeführter Drähte und Zapfen verbunden Das Alkali wird unten bei M abgezogen, die Speiselösung tropft oben durch I zu.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die Glocke muß wohl viel tiefer herabhängen, wenn eine völlige Durchmischung der Badlösung vermieden werden soll.

Die Einführung der Anoden von unten ist höchst unpraktisch, weil jede Durchführungsstelle stack gefährdet wird.

Sehr bemerkenswert ist es aber, daß hier zum erstenmale die Lösungszufuhr in richtiger Weise von oben her erfolgt.

- 77. A. Coehn. Brit. Pat. Nr. 23 478 vom 0. Dezember 1803 Beschreibung: Siehe D. R. P. Nr. 75 930 S 53.
- 78. **R. Haddan (H. S. Blackmore).** Brit. Pat. Nr. 23913 vom 12 Dezember 1893.

Beschreibung: Die Zelle ist durch zwei Diaphragmen D, D^{\dagger} (Fig 119) unterteilt; die Speisung erfolgt durch die mittlere Kammer, die äußeren Kammern nehmen die Elektroden E, E^{\dagger} auf. Diese

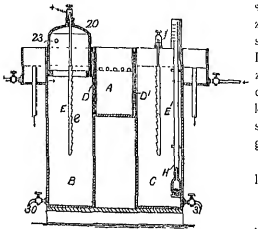


Fig. 119.

sind sägeförmig ausge zahnt, um die Gasabscheidung zu erleichtern In der Kathodenkammer zeigt ein Araometer II die Dichte der Flussigkeit an Beide Kammern sind mit Überlaufen ausgerustet.

Ausübung.unbe-kannt.

Diskussion Die Beschreibung enthält kein wesentliches Moment, das neu wäre. Die Zahnung der Elektrodenobeisläche ist zwecklos, die Gasentwicklung erfolgt immer ganz glatt. Die Einführung eines Aräometers kann nicht als Erfindung angesehen weiden, besser wäre es, das Aräometer mit einei Hülse zu umgeben, damit seine Angaben nicht von der Flüssigkeitsbewegung beeinflußt, werden.

70. H. Guthrie. Brit. Pat. Nr. 24 276 vom 16. Dezember 1893.

Beschreibung: Die Zelle ist filterpressenartig aus einzelnen Rahmen zusammengesetzt. Die Anoden sind blattförmig (wohl aus

Platin), Fig. 120, und werden in einen isolierenden Rahmen befestigt, der auch als Träger der Diaphragmen 7 dient, die Anode wird beiderseits vom Diaphragma eingeschlossen. Die Kathoden 2 bestehen gleichfalls aus Metall-

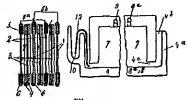


Fig. 120.

blattern und tragen an ihrem Rande eine Kappe 6 aus Gummi oder deigl. zui Isolation

Eine beliebige Anzahl solcher Rahmen und Platten wird filterpressenartig zu einem Block vereint. Der Ablauf erfolgt durch Überlauf oder durch die Kapillarwirkung von Dochten 12.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die Zelle unterscheidet sich nur in unwesentlichen Details von der früher beschriebenen Konstruktion C. Kellners

1894.

So. 1. Hargreaves und T. Bird. Brit. Pat Nr 835 vom 13 Januar 1894.

Beschieibung. Mehreie Zellen der Konstruktion nach Birt Pat. Nr. 18871 (1892) S 100 werden verbunden, indem man die mit

Diaphragmenelektrodenabegrenzten Anodenraume (Fig. 121) durch Stutzen ('verbindet und den Anolyten in der Richtung der Pfeile durchtreibt. Mit dieser Anordnung soll die Absicht verfolgt werden, Bleichgut, wie Holzschliff, Zellulose usw., oder Stoffe, die oxydiert oder chloriert werden, z.B. orga-

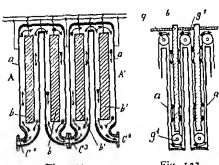


Fig. 121

Fig. 122.

Je Anodenräume zu führen. Die Fig. 122 dnung, die geeignet sein soll, die Bleiche ... Lan Anodenräumen durchzuführen, die Ware wird g, g¹, g² gezogen und streicht durch die Anodenanoden zu berühren.

vurde die "direkte" Bleiche von mehreren Seiten vorgeschlagen, einen lei ersten Vorschläge finden wir hier ausgesprochen Solche Dispositionen haben sich aber nicht eingebürgert. Die Ware hinterläßt zu viel organische Substanz im Bade, ein bestimmter Bleichgrad ist schwer einzuhalten, die Konstruktion so komplizierter Zellen

2: unbekannt.

keit des anfallenden Chlors eine zu hohe sein usf.

81. C. Smith (G. Jorgensen). Brit. Pat. Nr. 5721 vom 10. März 1804.

bietet Schwierigkeiten, im vorliegenden Falle dürfte die Wirksam-

Beschreibung: Eine U-förmige Zelle (Fig. 123) wird innen mit nicht leitender Substanz ausgekleidet, der Schenkel / wird

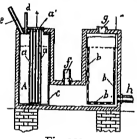


Fig. 123.

durch ein Diaphragma e abgeschlossen und nimmt ein Bündel von Anodenstäben u auf, im anderen Schenkel wird die Kathode h angeordnet, die durch eine Eisenplatte oder einen gelochten Korb gebildet wird, durch f wird Salzlösung eingeführt, durch h Alkali abgeführt. Letzteres wird durch beigemengtes Kochsalz und durch etwas Hypochlorit verumeinigt und soll dadurch

gereinigt werden, daß man es einer abermaligen Elektrolyse in einer oder in mehreren gleichartigen Zellen unterwirft.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die Patentschust enthält kein neues wesentliches Moment. Warum der Anmelder den sieien Queischnitt zwischen den Elektroden mutwillig verengt, ist schwer zu erraten. Daß es möglich ist, die Elektrolyse in zwei Phasen mit besserem Ersolg durchzusuhren resp. einen größeren Teil des Chlorids in Hydroxyd uberzusühren, bildet einen immer wiederkehrenden littum.

82. L. A. P. und H. E. A. Liénard. Brit. Pat. Nt. 6046 vom 22. Maiz 1804.

Beschreibung: Die Kathode B aus Eisen (Fig. 124) hat einen Boden aus Drahtnetz, der nach Att der beistehenden Figur gesaltet

ist, sie ruht auf Blöcken D auf dem Boden des eisernen Kathodengefäßes C. Die Kämme der dachförmigen geneigten Falten werden durch Blechschirme bedeckt, welche das Gas sammeln und einer Rohrleitung c zuführen (siehe Nebenfigur 126). Das Drahtnetz wird mit einer dieken Schicht Kohlenpulver bedeckt, und auch der Zwischenraum zwischen den Anodenglocken und den Kathoden-



wänden wird mit Kohlenpulver gefüllt. Die Anoden bestehen aus Kohlenstäben b, die in einen hölzernen Deckel eingepaßt (siehe Nebenfigur 125), elektrisch verbunden und dann mit Paraffin vergossen werden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die Anordnung bildet keine Verbesserung der Anordnungen Richardsons (Brit. Pat. Nr., 12857 (1893) S. 164, Nr. 5004 (1893) S. 162 Auch im Detail ist die Anordnung dilettantenhaft. Die Verwendung des Kohlenpulvers als Diaphragmamasse zeugt von geringer Fachkenntnis, paraffinierte Holzdeckel sind unbrauchbar, sie werfen sich, werden angegriffen usf.

83. H. Guthrie. Brit. Pat Nr. 7050 vom 21 April 1801

Beschiebung Das Diaphragma wird durch festes Salz gebildet, das durch / eingeführt wird (Fig. 127), auf die zunachst liegende Platte fällt, dann durch Krücken von Platte zu Platte befördert, endheh bei 7 abgezogen wird. Die geneigten Platten werden durch ein Rahmen-

hig 12;

weik gehalten

Ausübung unbekannt

Diskussion Die Anordnung ist nicht speziell, für die Kochsalzelektrolyse eisonnen worden, es weiden eine ganze Reihe Anwendungsmöglichkeiten ge- nannt, für jede Verwendungsart ist sie aber zu kompliziert.

84. H. Carmichael. Brit. Pat. Nr. 8061 vom 24. April 1804. Beschreibung: Siehe D. R. P. Nr. 87676 S. 60.

85. T. Craney. Brit. Pat. Nr. 9761 vom 18. Mai 1894.

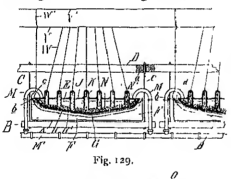
Beschreibung: Eine zylindrische Anode α (Fig. 128) aus Kohlenstoff wird von einem durchlochten röhrenförmigen Behälter b eingeschlossen und in ein größeres zylindrisches Gefäß c eingesetzt,

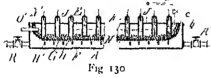
das gleichfalls gelocht ist und von einem Diaphragma g aus Asbest oder dergl. eingefaßt wird, um das sich endlich ein Drahtnetzmantel h schließt. Das Ganze wird in einen Korb h' aus Eisendraht geschoben, der einen Ring j trägt, an welchem die Zelle nebst vielen anderen in ein größeres Gefäß gehängt wird.

Die Speiselösung fließt durch l in die Anodenkammer, erschöpfter Anolyt tritt bei e aus, durch dieselbe Öffnung entweicht auch das Chlor.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Als Hauptvorteil dieser Konstruktion wird die Leichtigkeit ins Treffen geführt, mit der sich schadhaft gewordene





Anodenzellen auswechseln lassen. Dies ist aber nur dann leicht, wenn die Zellen klein sind, man braucht aber ihrer dann eine sehr große Zahl und die Anlage wird sehr kompliziert und unfübersichtlich.

86. **Derselbe.** But. Pat Nr. 9940 vom 22 Mai 1894.

Beschreibung Siehe D. R. P. Nr. 79058 S. 60 und Fig. 120 und 130.

87. Derselbe. Brit. Pat. Nr. 9070 vom 22. Mai 1801.

Beschreibung. Es wird ein kontinuerlicher Prozeß zur elektrolytischen Gewinnung von Bikarbonat geschildert. Das gewonnene Ätznation wird mit Kohlensäure behandlt, das seste Bikarbonat wird in sestem Zustande abgeschieden, die Mutterlauge sließt wieder in die Kathodemäume der Bäder und bildet mit dem darin erzeugten Ätznatron Karbonat, das hernach wieder durch Kohlensäure in Bikarbonat übergesührt wird uss.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Dies bildet die letzte Anmeldung des zähen, aber wenig erfolgreichen Patentnehmers.

88. L. P. Hulin. Brit. Pat. Nr. 11587 vom 14. Juni 1894. (Priorität vom 25. November 1893).

Beschreibung: Siehe D R.P. Nr. 81893 S. 62.

89. T. Drake. Brit. Pat. Nr. 11664 vom 16. Juni. 1894.

Beschreibung: Kohlenanoden werden in eine poröse Zelle eingesetzt, die von einer Drahtnetzkathode eng umschlossen wird, das Drahtnetz kann eventuell durch Eintauchen in Quecksilbersalz amalgamiert werden. Die ganze Zelle wird in ein eisernes Außengefäß gestellt. In der Zelle zirkuliert Kochsalzlösung, im Außengefäß Wasser.

Ausübung: unbekannt.

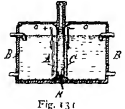
Diskussion: Am amalgamierten Metall ist die Zersetzungsspannung eine höhere. Das Patent enthält weder eine neue Idee, noch ein neues konstruktives Detail.

- 90 H. H. Lake (J. L. Roberts). Brit. Pat. Nr. 13.358 vom 10. Juli 1804. Beschreibung: Siehe U.S. A-Pat. 522014—10
- 91. P. Jensen (H. C. F. Stormer). Brit. Pat. Nr. 13377 vom 10. Juli 1804.

Beschreibung Die Besonderheit liegt darin, daß die Speiselösung durch zwei gelochte oder poiöse Diaphragmenplatten (von innen nach außen) getrieben wird, welche die Anodenräume von Kathodenraumen trennen (siehe Fig. 131)

Ausübung unbekannt

Diskussion Die Anordnung ähnelt derjenigen, welche die Farbwerke Höchst füher im D. R. P. Nr. 73051 S. 44 beschrieben haben, Diskussion siehe dort.



1 16. 13

92. C. N. Waite. Brit, Pat. Nr. 13750 vom 17. Juli 1894.

Beschreibung: Der Apparat ist mit der im D.R.P. Ni. 00755 S. 24 1esp. dem im Brit. Pat. Ni. 5983 (1891) beschriebenen fast identisch. Die Neuerungen bestehen darin, daß der Anodenraum mit einem Überlauf versehen wird, an welchem man die Niveau-

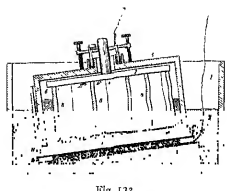


Fig. 132.

höhe im Innern erkennen kann und daß das Diaphragma mit einer Schicht Sandes, feinen kleiner Steine, feinen Salzes oder dgl. bedeckt wird (Fig. 132).

93. W. L. Wise (E, Solvay). Brit. Pat. Nr. 14988 vom 4. Aug. 1894.

Beschreibung Auf dem Boden einer flachen

kreisförmigen Schale laufen die Elektroden radial vom Zentrum nach dem Rande, sie bestehen entweder aus Drähten oder aus Blättern, deren Querschnitt allein wirkam ist und sie sind voneinander isoliert. Dei Elektrolyt fließt vom Zentrum nach dem Umfange.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Der Zweck der Anordnung ist mit unverständlich geblieben.

94. P. Jensen (H. und D. Cappelen). Brit. Pat. N1, 18910 vom 5. Oktober 1894.

Beschreibung als Badermaterial sollen Holzgefaße verwendet werden können, wenn man sie innen und außen mit einem Anstrich aus o Teilen irgend einer Asphaltmasse (z. B. Japanschwarz mit I Teil Wasserglas) versieht.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Teer- und Asphaltanstriche als Schutzschicht haben sich in analogen Fällen (z. B. in der Kupterraffination, im Chlorkalkkammerbetrieb usw) nicht bewährt.

95. W. Bein. Brit. Pat. Nr 21838 vom 12 Nov. 1891. Beschreibung: Siehe D. R. P. Ni. 84517 S. 66.

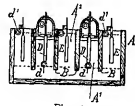


Fig. 133.

96. H. S. Blackmore. Brit, Pat. Nr. 24030 vom 18. Dez. 1894,

Beschreibung: Die Anoden D hängen in (unten offenen) Glocken herab, deren poröse Seitenwände B nicht bis zum Boden des Gefäßes reichen, sie werden von Kathoden E umgeben (Fig. 132). Jede Anoden- und jede Kathodenkammer ist mit Zu- und Ablauf versehen.

Die Zelle wird bis zur Niveaulinie, welche durch die untere strichlierte Linie angedeutet wird, mit gesättigter Ätznationlösung beschickt, die als dichte Trennungsslüssigkeit und als guter Leiter wirken soll, spezifisch leichtere Salzlösung wird in den Anodenkammern darübergeschichtet, die Kathodenkammern füllt man mit Wasser.

Es wird auch eine Schmelzflußelektrolyse von Kochsalz beschrieben.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Vom Glockenversahren unterscheidet sich vorliegende Anordnung durch die Verwendung poröser Glockenwände. Da die Zirkulation aber dem nicht angepaßt wird, dürste ein Vorteil hierdurch nicht erzielt werden, die Kathoden sind zu hoch angeordnet und in zu großer Entsernung der Glockenwände. Bei richtiger Anordnung wird die Spannung, aber auch die Stromausbeute kleiner sein wie beim Glockenversahren.

1895.

97. H. Blackmann. Brit. Pat. N1. 11010 vom 4. Juni 1805

Beschreibung: Durch ein vertikales Diaphragma wird die Zelle unterteilt, der Anolyt wird vor dem Eintritt in die Zelle gekühlt und in steter Zirkulation erhalten. In teilweise erschöpftem Zustande verläßt er die Anodenkammer durch einen Überlauf, er wird nachgesattigt und fließt wieder durch ein Kühlgefaß, ehe er wieder in die Zelle tritt Der Kathodenraum wird mit frischer Salzlösung gespeist.

Zur Heistellung dei Anoden verwendet man Eisenoxyde und zwar entweder natürlichen Magnetit oder magnetisches Eisenoxyd Fe₃O₁ oder künstlich hergestelltes mit oder ohne Fußmittel (Kiesel säure, Schlacke, Kalk, Magnesia) geschmolzenes Eisenoxyd, oder aus Eisentitanoxyd oder Ilmenit (FeTi)₂O₁. Siehe darüber auch D.R. P. Nr 92612 S. 145.

Ausübung: Neuerdings werden Eisenoxydelektroden von Griesheim-Elektron verwendet. Siehe S. 10, 145 f und H. Terl

Diskussion Es ware rationeller den Anolyten zu heizen, als ihn zu kühlen.

98. J. D. Darling. Brit. Pat. Nr. 12310 vom 25. Juni 1895

Beschreibung: Die Zelle wird durch zwei vertikale Diaphragmen in drei Kammern geteilt, die mittleie Kammer wird mit - 1/0 -

Kochsalzlösung gefüllt, in die Anodenkammer kommt eine Lösung von Salpeterkuchen (nitte cake, Natriumbisulfat). In die Mittelkammer wird eine Kohlenanode eingesetzt, Blechkathoden in die seitlichen Kathodenkammern. Bei der Elektrolyse bildet sich anodisch Chlor, während das Bisulfat im Kathodenraum in neutrales Sulfat übergeführt wird.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Der Preis des neutralen Natriumsulfates ist ein zu niedriger, die Elektrolyse dürfte sich deshalb kaum bezahlt machen, die Verwendung von Sulfat im Kathodenraum birgt die Gefahr in sich, daß anodisch größere Mengen Sauerstoff (durch Entladung übergeführter SO₁"-Ionen) entwickelt werden und die Kohlenanoden angreifen.

09. J. Kolb und A. D. A. Lambert. Brit. Pat. Nr. 14342 vom 27. Juli 1895.

Beschreibung: Eine Filterpressenanordnung, welche keine wesentliche Neuerung aufweist und sich nur im Detail von den früher beschriebenen (siehe S 154, 100 usw.) unterscheidet. Die Filterplattenrahmen bestehen aus Isoliermaterial und tragen vier Metallblatteinlagen, die ähnlich eingesetzt sind wie Fensterscheiben in einen Rahmen mit Kreuz, die Metallplatten wurken in bipolarer Schaltung als Elektroden (Die Metallblatter besitzen nur eine Dicke von ½0 Millimeter.) Rahmen mit solchen Metallelektroden werden abwechseld mit solchen, die an Stelle der Fohen Diaphragmenblätter tragen, zu einer filterpressenartigen Zelle verbunden

Ausübung unbekannt

Diskussion: Ob so dünne Folien genugende mechanische Festigkeit besitzen, ist sehr zweifelhalt, dickere Folien kann man aber wegen des hohen Metallpreises (Platin) kaum verwenden. Kathodisch kann das Platin aufgelockert werden, so zuite Elektroden dürften hierdurch gefährdet werden. Die Verwendung widerstandsfähiger Elektroden und Diaphragmen kann aber allein die Basis für die Brauchbarkeit solcher Filterpressenzellen bilden, denn ihre technische Verwendbarkeit hängt von ihrer Betriebssicherheit ab; ist diese nicht sehr groß, so kann man Apparate nicht verwenden, ber welchen viele Zellen außer Betrieb gestellt werden müssen, wenn eine einzelne schadhaft geworden ist.

100. G. B. Baldo. Brit. Pat. Nr. 18400 vom 2. Oktober 1895. Beschreibung: Siehe D. R. P. Nr. 87735 S. 78.

1896.

101. G. B. Baldo. Brit. Pat. Nr. 5008 vom 6. Marz 1896.

Beschreibung: Kohlenanoden werden in einem inneren Diaphragma aus poröser keramischer Masse eingesetzt, das Diaphragma wird von einem zweiten umgeben, das aus einem Rahmenwerk aus keramischer Masse besteht, dessen Öffnungen mit einer Lage Leinwand, dann mit einer Lage Asbestpapier und abermals einer Lage Leinen bespannt sind, schließlich befestigt man noch ein Kathodendrahtnetz darum und setzt die Zelle in ein äußeres Gefäß ein Sie wird mit Seewasser beschickt, an der Anode sollen sich Chlor und Schwefelsäure bilden, an der Kathode Ätznatron, im Zwischenraum zwischen den Diaphragmen wird Calcium- und Magnesiumhydroxyd gefällt.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Betreffs der Verwendung von Seewasser und der Gewinnung von Saure siehe Diskussion zum DRP. Nr. 87735 S. 87.

102. A. E. Peyrusson. Biit. Pat N1. 5010 vom 12 Marz 1800. Beschieibung Siehe D R P N1 87338 S. 08

103. T. J. Holland. Brit Pat. Nr 12149 vom 3. Juni 1890

Beschreibung Es wird hier eine konstruktive Abanderung des Glockenapparates beschrieben, der im Brit. Pat Nr. 5525 (1803) bereits dargestellt wurde. Die Längskanale entfallen. Auf den vorspringenden Leisten u (Fig. 134, 135) eines Gefaßes A aus Schreiber.

oder dergl. werden einfach eine Anzahl Glocken b aus Steinzeng oder dergl eingesetzt. Die Anordnung der Anoden ist

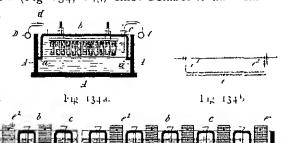


Fig 135

aus der Figur ersichtlich. Zwischen je zwei Glocken wird eine Kathode eingehängt (Fig. 134b), die man aus doppeltem Drahtnetz e. e.

in U-förmigem Querschnitt herstellen kann. In ersichtlicher Weise kann oben ein Metallstab durchgezogen werden, der auf der Badwand aufliegt und zugleich als Träger und als Stromzuführung dient. Die Speiselösung fließt bei e zu.

Ausübung: Das Verfahren ist in England nicht über das Versuchsstadium hinausgekommen.

Diskussion: Die Konstruktion kommt bis auf wenige Details derjenigen des Aussiger Vereins gleich, mit welcher ein technischer Erfolg erzielt wurde, der Zufluß sollte etwas höher (etwa wie in dem Brit. Pat. Nr. 23436 (1893) S. 168) angeordnet sein.

104. A. J. Outhenin-Chalandre. Brit. Pat. Nr. 15834 vom 17. Juli 1896.

Beschreibung: Es wird eine bestimmte Menge Wasserstoff in den Anodenraum eingeführt und in Salzsäure übergeführt, oder es wird eine entsprechende Menge Salzsäure eingeleitet, um den Anolyten zu neutralisieren.

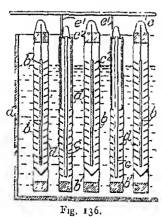
Ausübung: Diese Arbeitsweise soll in der etwas veränderten Form des D. R. P. Nr. 116411 (S. 94) von der Soc Volta angewendet werden.

Diskussion: Siehe Brit. Pat. Nr. 15050 (1891), Le Sueur S 155

1897.

vom 17. März 1897.

Beschreibung: Die Elektroden reichen durch Hulsen, welche die entwickelten Gase sammeln und abführen, in das Bad. Die



Elektroden (Eisenkathoden b, Kohlenanoden c, Fig 136) werden durch Jalousieartig angeordnete Glasschinne d geschützt. Einer Polatisation soll dadurch
vorgebeugt werden, daß man unter jeder
Anode Luft einbläst oder den Elektrolyten durch intermittierendes Einblasen
in Bewegung hält. Trotzdem soll sich
das kathodische Alkali am Boden sammeln, wo es abgelassen wird.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: wohl überflüssig.

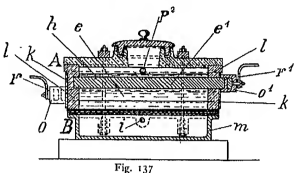
106. W. S. Romme. Brit. Pat. Nr. 11402 vom 7. Mai 1807.

Beschreibung: Siehe U.S.A. Pat Nr. 606981.

107. J. Hargreaves. Brit. Pat. Nr. 17161 vom 20. Juli 1897.

Beschreibung: Soweit sich die Patentschrift auf die Herstellung von Diaphragmenelektroden bezieht, stimmt sie mit dem

D R.P.Nr.111289 (S. 88) überein. Im englischen Patente wird noch eine Zellenkonstruktion beschrieben, welche auf beistehender Fig. 137 dargestellt wird, die wohl ohne wei-



teres verstandlich ist, die horizontale Anordnung wird hier wieder gewählt, die Anoden e, e' werden seitlich eingeführt, die Diaphragmenelektrode bildet den Boden der Anodenzelle, ein schalenformiges Eisengefäß m läßt darunter einen Raum frei, in welchen durch i Dampf eingeblasen wird.

Ausübung Die häufige Beschreibung horizontal angeordneter Zellen drängt die Vermutung auf, daß diese Konstruktion mehrsach erprobt wurde, sonderbarerweise sind aber nur vertikal angeordnete Zellen im großen ausgeführt worden

Diskussion: Die Einführung der Anode von der Seite ist schwerer auszuführen als von oben, weil die Abdichtung gegen chlothaltigen Anolyten schwieriger ist (derselben Einführungsatt begegnet man bei den Zellen Castners). Die Heizung von unten ist schadlich, weil sie Alkali von unten in Schlieren zur Anode treibt

108. Derselbe. Brit Pat Nr. 21178 vom 15 September 1807

Beschreibung Es wird hier die Überführung des Alkalis in Karbonat während oder nach der Elektrolyse patentiert und die Art ihrer Reinigung und Trennung.

Ausubung Diese Arbeitsweise wird fast in allen Hargieaves-Bird-Anlagen befolgt, die Ausbeuten, die Lebensdauer der Anoden usw. werden dadurch erhöht, man gewinnt aber em weniger wertvolles Kathodenprodukt. Das Einblasen von Kohlensaure in den Kathodenraum kann hier natürlich keine schadlichen Flüssigkeitsbewegungen hervorrufen, wenn die Diaphragmenelektroden starr sind

1898.

100. J. Hargreaves. Brit. Pat. Nr. 15502 vom 14. Juli 1808. Beschreibung: Siehe D. R. P. Nr. 113055 S. 91.

gische Produktion). Brit. Pat. Nr. 16129 vom 23. Juli 1898.
Beschreibung: Siehe D. R. P. Nr. 141187 S. 08.

1899.

111. Chalandre, Colas und Gérard. Brit. Pat. Nr. 3648 vom 18. Febr. 1899.

Beschieibung: Siehe D.R.P. Nr. 116411 S. 94.

112. **T. J. Holland** und **A. P. Laurie.** Brit. Pat. Nr. 5100 vom 9 Marz 1899.

Beschreibung: Ein äußeres kastenförmiges Eisengelaß A dient neben eingesetzten eisernen Querwänden a als Kathode. In den Zwischenfäumen sind in porösen Zellen B die Anoden d an-

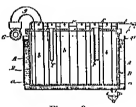


Fig. 138.

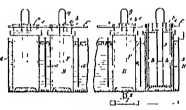


Fig. 139

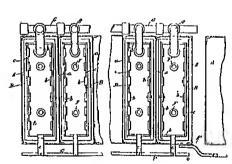


Fig. 140.

geordnet (Fig. 138, 130, 140). Die Zellen sind mit Salztöpfen P versehen, die vom Deckel herabhangen und aus siebaitig gelochten Steinzeugröhren bestehen. Wahrend der Elektrolyse wird Salz in diese Töpfe nachgefüllt um den Anolyten nachzusattigen. Die eiseinen Querwände können

derait gestellt werden, daß der Katholyt im Schlangenweg durch die ganze Zelle läuft oder es wird die Lauge unten abgezogen (dann reichen die Querwande nicht ganz bis zum Boden).

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die beschriebene Arbeitsweise ist derjenigen Griesheim-Elektrons äußerst ähnlich, nur wird hier der Zelleninhalt anscheinend nicht geheizt.

113. Dieselben, Brit. Pat. Nr. 5200 vom 9. März 1899.

Beschreibung: Zementdiaphragmen für vorstehenden Apparat werden erzeugt, indem man Zement mit Wasser anmacht, dem etwa 20% eines flüchtigen unlöslichen Körpers, wie Naphtalin oder Anthrazen beigemengt wird. Nach dem Abbinden wird dieser Körper durch Erhitzen ausgetrieben. Die Diaphragmen sollen sehr feinporig sein.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die Ähnlichkeit mit dem Griesheim-Verfahren erstreckt sich also auch auf die Diaphragmenherstellung.

- 114. **H. H. Dow.** Brit. Pat. Nr 0687 vom 28. März 1899. Beschreibung: Siehe U.S. A.-Pat. Nr. 621908
- 115. R. Girouard. Brit. Pat. Nr. 10205 vom 15. Mai 1899. Beschierbung: Siehe D.R.P. Nr. 109248 S. 87.
- 116 H. Carmichael. Brit. Pat. Nr 10320 vom 16 Mai 1800 Beschreibung Siehe D. R. P. Nr. 112818 S. 90.
- 117 R. Eycken, C. Leroy and R. Moritz. But Pat. Nr. 22028 vom 3. November 1800

Beschreibung Siehe D.R.P. Nr 114301 S. 03

118. W. Bein. But Pat Ni 24058 vom 2. Dezember 1809. Beschreibung Siehe D.R.P. Nr. 107017 S. 80

1900.

- Beschreibung Siehe D.R.P Nr 130040 S 07
- 120. G. N. Vis. Brit. Pat Nr. 1543 vom 24. Januar 1900

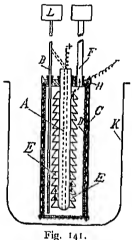
Beschreibung Um die Salzlösung für die Elektrolyse vorzureinigen, wird sie bei Spannungen, welche die Zersetzungsspannung des Kochsalzes eben überschreiten, so lange elektrolysiert, bis eine den verunteinigenden Calcium- und Magnesiumsalzen gerade äquivalente Menge Ätznation gebildet wird. Calcium und Magnesium fallen aus, Chlor wird entwickelt und gesammelt.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Es ist einfacher und sicherer die berechnete Menge Alkali zuzusetzen. In der Praxis geht diese Fällung von selbst bei der Auflösung vor sich, da man die in den Eindampfern ausgefällten Salzmengen, die immer noch kleine Mengen Atznatron einschließen, mit frischem Salze gemengt auflöst.

121. A. Merry und J. H. Noble. Brit. Pat. Nr. 2372 vom 6. Febr. 1900.

Beschreibung: Eine Anodenzelle, deren Wände von Diaphragmenelektroden D gebildet sind, wird in ein Gefäß K eingesetzt, das mit verseifbarem Fett gefüllt ist (siehe Fig. 141). Die



Anoden A werden wieder durch jalousieförmig angeordnete Glasscheiben E geschützt. Bei der Elektrolyse gewinnt man anodisch Chlor und führt das kathodische Alkali ohne weiteres in Seife über. Zur Beförderung der Verseifung wird das Ganze erhitzt.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Es durfte dem Seifenfabrikanten lieber sein abgemessene Alkalımengen in Behandlung zu nehmen, als das Alkali bei der Verseifung entstehen zu lassen

Die Idee, das Alkali durch Verseitung zu entfernen, ferner die Entfernung durch Einsetzen in eine, anfangs mit Wasser schwer oder gai nicht mischbare, nicht leitende

Flussigkeit einzusetzen, ist sehr gut. Letzterer Gedanke wurde später von Clinton P. Townsend wieder aufgenommen und zur Aussührung gebracht (siehe D. R. P. Nr. 182940 S. 113), allerdings verwendet er ein unverseifbares Öl.

122. H. H. Lake (Moore, Allen, Ridlon und Quincy). But Pat N1. 4260 vom 6. März 1900.

Beschreibung: Siehe U.S. A.-Pat. Nr. 716801.

123. T. J. Holland und A. P. Laurie. Brit. Pat. Nr. 5010 vom 16. März 1000.

Beschreibung: Die Diaphragmen der S. 180 beschriebenen Zellen derselben Erfinder werden durch ein Rahmenwerk aus Zement oder dergl. ersetzt, das mit einem nicht metallischen Gewebe bespannt ist, welches mit einer dünnen Schicht eines unlöslichen Silikates versehen ist.

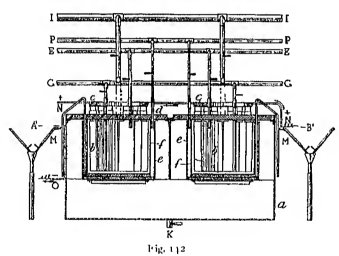
Ausübung: unbekannt.

Dis kussion: Solche Schichten springen vom Gewebe leicht ab.

124. A. J. de Brito e Cunha. Brit. Pat. Nr. 16801 vom 20. Sept. 1900.

Beschreibung: Um die Überführung des Alkalis zu erschweren, wird ein Doppeldiaphragma verwendet, durch welches ständig erneuerte Salzlösung hindurchsließt, welche das eingedrungene Alkali mitnimmt.

Auf Fig. 142 ist b der Anodenraum, a der Kathodenraum, das äußere Gefäß bildet, wie so oft, die Kathode, e und f sind die



zwei konzentrischen einander nahe gegenüberstehenden Diaphragmen, zwischen denen Salzlosung zirkuliert, die durch P eingeführt, durch M abgezogen wird

Die Diaphragmen werden aus einer Mischung von Banum und Tonerdesilikat mit Wasserglas, Kochsalz und Natron hergestellt, indem man die Masse 6 Stunden lang unter 6 Atmospharen preßt, dann heiß in Formen gießt und erstarren laßt. Die Diaphragmen schemen wenig haltbar zu sein, denn es wird angegeben, daß sich schlammförmige Zersetzungsprodukte des Diaphragmas der zirkulierenden Lösung beimengen.

Ausübung, unbekannt.

Diskussion Die Idee der Verwendung eines Doppeldiaphragmas und der Eineuerung der eingeschlossenen Flüssigkeit kehrt immer wieder (siehe schon Höpfnet, Brit. Pat. Nr. 6736 (1884) S. 151, D. R. P. Nr. 30222 S. 15). Was mit dem abgeführten in den Zwischenraum eingewanderten Alkali geschehen soll, wird niemals näher beschrieben. Läßt man dieselbe Lösung immer wieder durch den Zwischenraum zirkulieren, so ist die Anordnung zwecklos, leitet man die Lösung fort, so gibt man Alkali und Salz verloren mengt man die Lösung mit dem Katholyten, so kommt es auf dasselbe hinaus, als hätte man bei der Erzeugung dünnerer Laugen mit einfachen Diaphragma haltgemacht.

125. J. H. Noble und A. Merry. Brit. Pat. Nr. 20200 vom 9. Nov. 1900.

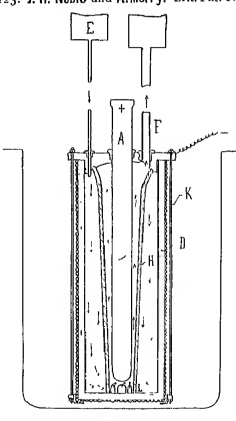


Fig. 143.

Beschreibung: Die im Brit. Pat. Nr. 2372 (1900) S. 182 beschriebene Zelle wird dahin abgeändert, daß man in die Anodenzelle ein Hilfsdiaphragma II einführt, welches die Form eines (umgekehrten) Stutzkegels besitzt unten bei Loffen ist. Die Salzlösung fließt vom Vorratsgefäß durch ein Rolu (das auch durch die Achse der Anode geführt werden kann) in the Zelle und wird durch das Hilfsdiaphragma in ersichtlicher Weise geführt Der teilweise eischöpfte Anolyt stromt bei F aus und wird nachgesättigt

Das äußere Kathodengefäß kann auch mit Wasser oder Alkohol beschickt werden.

126. Bastian Meter Co. und C. O. Bastian. Brit. Pat. Nr. 21228 vom 23. November 1900.

Beschreibung: Die Elektroden werden an der Stelle, wo sie durch das Flüssigkeitsniveau dringen, durch einen Isolator ge·

schützt oder durch eine Verdickung verstärkt. Das Patent ganz allgemein für alle Arten der Elektrolyse gefaßt.

Ausübung: Diese Anordnung wird und wurde schon früh vielfach benutzt.

Diskussion: An der genannten Stelle werden die Elektrod allerdings auch bei der Chloridelektrolyse etwas rascher angegriffe

1901.

127. A. Brochet und G. Ranson. Brit. Pat. Nr. 7397 vom 10. April 190 Beschreibung: Siehe D. R. P. Nr. 133 186 S 97.

1902.

- 128. Lake (Rambaldini), Brit. Pat. Nr. 2376 vom 29. Januar 106 siche D. R. P. Nr. 183 853 S. 118.
- 129. A. J. Boult (H. Seibert und G. Tempel). Brit. Pat. Nr. 9812 vo 28. April 1902.

Beschreibung: Die Zelle weist nichts Neues und nichts B merkenswertes auf. Die Kohlenanode wird von einem Diaphragn eingeschlossen und mit Kohlenklein umgeben, ein schon lang bekannter unrationeller Vorschlag. Der Anolyt durchfließt al Anodenräume, das Chlor soll teils in Turmen durch Wasse teils mittels Alkali absorbiert werden.

- 130. H. Cuénod und C. Fournier. Brit Pat Nr. 12001 vom 3. Juni 1000 Beschreibung Siehe D. R. P. Nr. 140 tot (und auch Nr. 144 30 S. 100
- 131. W. Trantom. But Pat. Nr. 23042 vom 20 Oktober 1902.

Beschreibung Die Salzlosung wird durch frisch gefallt Bariumkarbonat von Calcium- und Magnesiumsulfat gereinigt. De Zusatz des Bariumkarbonates kann eine Fallung durch Atzka vorausgehen.

- 132 C. Kellner. Brit Pat Ni. 21542 vom 8 November 1902
- Beschreibung, Das Chlor wird zur Darstellung von Zell lose verwendet.
- 133. C. Arzano. Bist. Pat. Nr. 25354 vom 18. November 1002. Beschreibung: Siehe D R. P. Nr. 160750 S. 108.

134. W. P. Thompson. Brit. Pat. Nr. 13119 vom 11. Juni 1903.

Beschreibung: In einem mit entsprechendem Anstrich versehenen Holzbehälter ist unten die Kathode eingesetzt, die aus perforierten Hartbleiplatten besteht, darüber die Anode aus Hartblei(l), welche gefäßförmig ausgestaltet ist. Von unten nach oben wird ein Luftstrom durchgeblasen.

Diskussion: Das wenige hier Gesagte genügt, um ein Urteil zu fällen.

. 135. J. Heibling. Brit. Pat. Nr. 15212 vom 9. Juli 1903.

Beschreibung: Siehe D. R. P. Nr. 160967 S. 109.

136, C. Kellner. Brit Pat. Nr. 20889 vom 29. Sept. 1903.

Beschreibung: Eine heiße nicht gesättigte Kochsalzlösung wird entweder durch hydrostatischen Druck oder durch Saugwirkung vom Anodenraum durch ein Diaphragma in den Kathodenraum getrieben, und zwar mit einer Geschwindigkeit, welche diejenige der entgegenwandernden OH'-Ionen übersteigt, die Konzentration der Salzlösung wird so nieder gewählt, daß die Salzlosung bei ihrem Durchgang durch die Zelle völlig erschöpft wird, so daß man fast chemisch reine Ätznationlösung gewinnt

Man arbeitet entweder in horizontaler oder in vertikaler Anordnung. Im ersteren Falle dient ein Diaphragma aus Asbestpappe oder Cellulose, das mit einer Pulvermasse bedeckt werden kann, in welcher man undurchlässige Substanzen, wie Porzellanpulver oder Glasscherben einverleiben kann, um die Strombahnen einzuengen

Arbeitet man mit vertikaler Anordnung, so verwendet man eine filterpressenartig gebaute Zelle und verengt die Strombahnen durch Bedecken der Diaphragmen mittels durchlochter isolierender Platten. Bei letzterer Anordnung können die Elektroden auch bipolar geschaltet werden, man stellt sie dann aus mit Platindraht bewickelten Glasplatten her oder aus Kohle, die auf der Kathodenseite durch eine Eisenplatte bedeckt wird.

Ausübung, unbekannt.

Diskussion: Tieibt man die Salzlösung in der vorgeschriebenen Geschwindigkeit durch, so ist es natürlich bei keiner Konzentration möglich, das Salz vollständig in Atznatron überzuführen (siehe Nr. 38 S. 158).

137. H. Koller und P. Askenasy. Bit. Pat. Nr. 23 151 vom 26. Okt. 1903 Beschreibung: siehe D. R. P. Nr 162 361 S. 110.

1904.

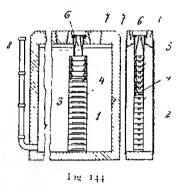
138. S. Leetham und E. G. P. Bousfield. Brit. Pat. Nr. 456 vom 7. Januar. 1904.

Beschreibung: In der Kathodenzelle wird das Kochsalz durch Einleiten von Salzsäuregas oder Salzsäurelösung kontinuierlich oder periodisch regeneriert.

Diskussion Das heißt allerdings alle Schwierigkeiten, abei auch meist den Zweck der Elektrolyse radikal beheben! Warum aber dann nicht gleich Salzsäure elektrolysieren?

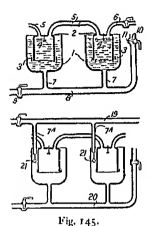
- 130. H. M. Granier. Brit Pat. Ni 4487 vom 6. April 1904. Beschreibung: Siehe D. R. P. Ni 156354 S. 107
- 140. **C. P. Townsend.** Brit. Pat. Nr. 18403 vom 25. August 1004 Beschreibung Siehe D. R. P. Nr. 182040 S 113.
- 141 J. Hargreaves. Brit Pat. Nr. 18937 vom 2. September 1994

Beschreibung Die Lösung wird im Anodenraum mit festem Salz nachgesattigt, dazu wird eine Saule aus hohlen Formstucken 4 mit seitlichen Öffnungen aufgebaut, in die festes Salz durch den Trichter 6 eingeführt wird (Fig. 144). Um den Niveaustand jederzeit abzulesen wird die Zelle mit einem Niveaurohr 8 versehen, dessen oberer Teil durchsichtig ist



142 J. Hargreaves. Brit. Pat. Ni 25331 vom 22. November 1004

Beschreibung: Spuren von Chlorat und Hypochlorit werden im Anolyten durch Zusatz von Alkalibisulfat zerstort. Die schlammigen Abscheidungen auf den Diaphragmen werden zeitweise entfernt, hierzu dient ein Rohi mit feinen Offnungen, das in den Anodenraum eingeführt wird und aus dem man Wasser oder Salzlösung unter starkem Drucke spritzt, der Schlamm geht zu Boden und wird entfernt.



1905.

143. G. G. Hepburn und Mather & Platt. Bit. Pat. Nr. 12221 vom 13. Juni 1905.

Beschreibung: Eine Rohrleitung 8 verbindet die Lösung der äußeren Gefäße I von Glockenapparaten mit Glocken 2. Diese Verbindung erfolgt z. B. durch Stielrohre 7, die mit Hähnen verschen sein können, um das Lösungsniveau jedes Glockenapparates beliebig einstellen zu können Die Speisung kann von unten (I) erfolgen oder durch eigene Speiseleitungen 19 (Fig. 1-15)

Diskussion: Eine mißverständliche Anordnung des Glockenapparates.

144. C. Stuart Bailey. Brit. Pat. Nr. 10 180 vom 22. September 1005

Beschreibung: Das elektrolytisch gewonnene Alkali soll zur Darstellung von Natriumnitrat verwendet werden, indem es durch Zerstäuber mit den Oxydationsprodukten von Ammoniak oder Ammoniumnitrat zusammengebracht wird. Der elektrolytische Wasserstoff soll zur Heizung bei der Oxydation des Ammoniaks verwendet werden Das Chlor dient zur Gewinnung von Chlorkalk, oder es wird mit dem elektrolytischen Wasserstoff zu Salzsäure vereinigt.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion Der angestrebte Zweck ist kommerziell kaum erstrebenswert.

145. C. N. Riiber. Beit. Pat. Nr. 20808 vom 15 Oktober 1904 (auf Grund der Prioritat der Patent-Union)

Beschreibung: Die Zelle wird durch ein vertikales Diaphragma in einen Anodenraum und einen Kathodenraum von etwa gleicher Größe geteilt. Um das Diaphragma nunmehr vor der Korrosion durch Alkali oder durch den Anolyten oder durch Chlor usw zu schützen, wird es zwischen zwer Filterblatter eingeschlossen, die vom Diaphragma wenig entfernt sind. Die Speiselösung wird in die zwei vertikalen Zwischemaume geleitet, welche zwischen den Filterblattern und dem Diaphragma frei bleiben, so daß weder der Anolyt noch der Katholyt Zutritt zum Diaphragma erlangen. Die Filterblätter können aus Sand zusammengesetzt sein, der, etwa durch jalousieartig angeordnete Lamellen, durch Drahtnetz oder dgl. zusammengehalten wird.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Im Jahre 1904 konnte man schon wissen, daß solche Maßregeln überflüssig sind; sie sind auch nutzlos, weil eine für die angestrebte Schutzwirkung hinreichend rasche Speiselösungszufuhr zur Gewinnung zu verdünnten Kathodenproduktes führt.

Brit. Pat. Nr. 22460 vom 21. Januar 1905. 146. M. Yasuda.

Beschreibung: Die Kathodenkammer 1 (Fig. 146) bildet eine Tasche, welche mit dem Anodenraum durch die Öffnung 4 kommuniziert. Die Kathoden bestehen vorzugsweise aus poliertem Kupfer-Der kathodische Wasserstoff ruft eine Zirkulation in der blech.

Kathodenkammer hervor, welche das Alkali durch 3 aufwärts treibt; in der linken Hälfte der Kammer sinkt es dann, dank seines höheren spezifischen Gewichtes, Es wird periodisch bei 14 zu Boden. abgelassen, dabei tritt Anolyt durch 4 in den Kathodenraum ein Frische Salzlösung wird außerdem durch 12 eingeführt.

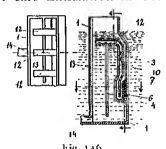


Fig. 146

Ausubung: unbekannt.

Diskussion: Die ganze Anordnung verrat wenig Sachkenntnis. Ein Bedurfnis, den Katholyten noch besser durchzumischen, als es der elektrolytische Wasserstoff ohnehin tut, besteht nicht, will man aber den Katholyten rasch aus dem Bereiche der Stromlinien fortführen, so sind Anordnungen nach dem Typus der Hargreaves-Bij d-Zelle oder des Glockenverfahrens ungleich einfacher und wirksamer; die Stromlinien werden nicht eingeschnurt.

Polierte Kupferkathoden weisen relativ hohe Überspannung auf und sind deshalb nicht zu empfehlen

147 J. L. Roberts. Brit Pat Nr. 24735 vom 20 November 1905

Beschreibung. Auf den Deckeln der Anoden- und Kathodenabteilungen werden Hauben angeordnet, welche das Chlor und den Wasserstoff sammeln und veremigen. Das abgeleitete Gasgemisch soll in Salzsaure übergeführt werden

Ausübung und Diskussion Dieses Patent wurde im Jahre mos erteilt!

1906.

148 R. H. F. und A. H. Finlay, Brit. Pat. Nr 1716 vom 23, Jan. 1906.

Beschreibung: Die Zellen werden aus einzelnen Kathodenund Anodenrahmen und aus Diaphragmenblattern fast genau wie Brit. Pat. Nr. 5547 vom Jahre 1891 (siehe S. 154) zuzzt. Ein Unterschied besteht nur in unwesentlichen Details. Die Kathoden bestehen aus gewelltem Gußeisen, die Anoden aus Kohle, die Diaphragmen aus Asbestpappe, deren Porosität an den Rändern durch Parassintränkung ausgehoben wird.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Siehe Diskussion zum Brit. Pat. Nr. 5547 S. 153.

149. F. McDonald. Brit. Pat. Nr. 4716 vom 26. Februar 1906.

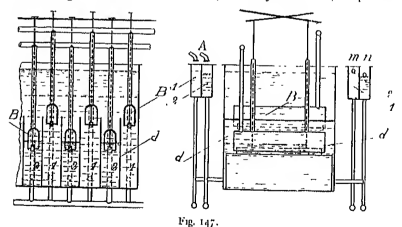
Beschreibung: Durch Schwimmerventile wird die Zirkulation des Anolyten geregelt. Die verarmte Anodenlösung wird nachgesättigt und in die Vorratsgefäße zurückgeführt, aus denen sie den Anodenräumen wieder zufließt. Das Chlor wird in Turmsystemen durch Kalkmilch absorbiert.

Ausübung: siehe II. Teil.

Diskussion: Die Zelle, die von McDonald verwendet wird, ist im U.S.A. Pat. Nr. 697 157 (s. d.) eingehend beschrieben, im übrigen siehe II. Teil.

150. G. Rambaldini. Brit. Pat. Nr. 8039 vom 3. April 1005 (auf Grund der Priorität der Patent-Union).

Beschreibung: Die vorliegende Konstruktion bildet eine Abänderung der im Brit. Pat. Nr. 2376 vom Jahre 1902, 105p. dem



D. R. P. Nr. 183853 (S. 118) beschriebenen Anordnung. Wie die Fig. 147 erkennen läßt, werden die Elektroden durch gasabführende undurchlässige Hauben B bedeckt. Die Zelle wird durch undurchlässige Scheidewände in Anoden- und Kathodenräume 1, 2 unterteilt. Die Anoden werden höher angeordnet wie die Kathoden.

Anoden- und Kathodenlösung sollen getrennt in horizontale Richtung zirkulieren, die dritte, drüber geschichtete Lösung (sieh S. 118) enthält Kochsalz.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: In dieser Konstruktion bildet das vorgeschlagen Verfahren nur eine Abänderung des Glockenverfahrens. Die Apparatu ist aber nicht nur komplizierter, die Zirkulation wird nicht in de richtigen Weise geführt, der innere Widerstand wird durch di Zwischenwände in schädlicher Weise wesentlich erhöht usf.

1907.

151. Jean Billiter. Brit, Pat. Nr. 7757 vom 16. Januar 1907 sieh D. R. P. Nr. 191234 S. 119.

152. A. E. Glbbs. Brit. Pat. Nr. 27830 vom 17. Dezembet 1907.

Beschreibung: Die Zelle besitzt Zylinderform, sie wird durch ein zylindrisches, vertikales, im Zellenboden eingekittetes Diaphragm in einen inneren Anodenraum und in einen äußeren Kathodenraum geteilt. Die Anoden bestehen aus Kohlenstaben, welche in einer Zylindersläche parallel zum Diaphragma angeordnet werden. Das Eigentümliche der Anordnung besteht in der Art der Zusammensetzung der Diaphragmen-Kathoden. Das Kathodenblech umschließt namlich das Dia-

phragma und ist mit tieferen, vertikalen und seichteren, horizontalen Rillen derart verschen, daß das Kathodenmetall stellenweise in die Diaphragmamasse vorspringt (Fig. 148). Die Kathode tragt Bohrungen, durch welche der Wasserstoff entweicht. Die Dicke des Diaphragmas wächst vorteilhafterweise von oben nach unten, um die

Differenz des hydrostatischen Druckes auszugleichen

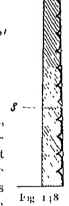
Ausübung unbekannt

Diskussion: siehe U S A Pat Ni. 874004

1908.

Brit. Pat. Nr. 24594 vom 10. November 1908. 153. Jean Billiter.

Beschreibung Es ist schon mehrmals angestrebt worden die wahrend der Elektrolyse eintretenden Anderungen des spezifi schen Gewichtes zur Ausbildung einer Schichtung des Elektrolyte heranzuziehen, um Anoden- und Kathodenprodukte bessei vonein ander zu trennen. Repräsentanten solcher Verfahren, welche di Chloridelektrolyse speziell betreffen, sind beispielsweise in de



D.R.P. Nr. 141187 und 191234 beschrieben worden. Andererseit haben Le Sueur, Hargreaves und Bird, Carmichael u. a. die Vermischung der Anoden- und Kathodenlösung dadurch zu hemme gesucht, daß sie den Kathodenraum von der Anode her speiser so daß die Speiselösung der Bewegung der OH-Ionen entgegen strömt. Eine solche Strömung genügt bekanntlich nicht, die elek trische Überführung der OH-Ionen zur Anode zu beseitigen. Wirk samer kann man ihr dadurch entgegentreten, daß man die alkal haltige Lösung zwingt, sich als schwerere Schicht von der darübe stehenden Anodenlösung zu trennen, und daß man den Zuflu frischer Lösung derart regelt, daß die Chlorionenkonzentration i den der Anode zunächst liegenden Schichten am höchsten ist. Abe auch diese Maßtegel genügt für sich allein nicht.

Ein Verfahren, welches die Vorteile beider vorgenannte Arbeitsweisen zu verbinden sucht, ist in dem D. R. P. Nr. 10123 beschrieben worden. Wie beim Glockenverfahren (D.R.P. Nr. 1,1118, bedurfte es aber auch bei dem genannten Patent einer Bewegun der unteren Schicht, um die Schichtung aufrecht zu erhalten 1est die trennende Schicht ständig wieder herzustellen. Die Zirkulatio der Lösung mußte deshalb, wie beim Glockenverfahren, 1elativ schne erfolgen. Hierdurch würde aber wiederum der mit guten Ausbeute erzielbaren Konzentration der Laugen ziemlich bald eine ober Grenze gesetzt. Außerdem sind solche Zellen gegen Druckschwarkungen im Gasraum, wie sie sich im technischen Betriebe häuft einstellen, sehr empfindlich, weil die damit verbundene Plussigkens schwankung eine Zerstörung der Schichtung nach sich zieht

Man kann bei gleicher Stromausbeute, aber höhere Alkalikor zentrationen etzielen und die Arbeitsweise viel vorteilhalter un einfacher gestalten, wenn man es erreicht, daß die Schichtung ohn seitliche Bewegung von Flüssigkeitsschichten erhalten bleibt, un wenn man in geschlossenen Zellen (ohne Überlauf) nur die aller unterste, dichteste und alkalireichste Schicht zur Speisung de Kathodemaumes heranzieht.

Es gelingt nun tatsächlich, dieses Ziel zu erreichen, wenn ma eine Zelle mit horizontaler Anordnung ausbildet, die eine Schichtun durch Heizung von oben aufrecht erhält, den Zufluß der Speiselosun in Höhe der Heizrohre besitzt und bei welcher der Kathodenrau lediglich durch den Durchtritt der unmittelbar über dem Diaphragm gelagerten und im Diaphragma enthaltenen schwersten, alkaliteichste Schicht durch das Diaphragma gespeist wird. Hierzu wird bemerkt, da das Heizen von elektrolytischen Zellen mit Dampf an sich bekannt is

Ausgedehnte technische Versuche im großen haben nun ei geben, daß die Schichtbildung vorteilhafter dadurch herbeigefüh wird, daß man die Lösung, welche sich in der Nähe der obere Elektrode befindet und welche sich als obere Schicht abtrenne soll, heizt, statt sie verarmen zu lassen. Die Heizung wird zweck mäßig durch Heizrohre bewirkt, welche im Gegensatze zu alle bekannten Anordnungen über die obere Elektrode geführt werder wenn diese horizontal gelagert ist und in der Höhe dieser Elek trode, wenn dieselbe vertikal (etwa in Form vertikal herabreichende Stabe) angeordnet ist, oder durch Dampf, der über die Flüssigkeits oberfläche geleitet wird. Der Vorteil, welcher dadurch erzielt wird ist ein bedeutender. Es gelangen nun konzentriertere und heißer Salzlösungen an der oberen Elektrode zur Elektrolyse, so daß de Badwiderstand ein kleinerer, die Stromdichte (bei gleichbleibende Spannung) eine höhere wird; die Lebensdauer der Elektroden wir dadurch erhöht, da sie in verdunnteren Lösungen meist eine schnelleren Zeistörung anheimfallen; in den Fällen, in welche sich lösliche Gase an der oberen Elektrode abscheiden (z. B. be der Elektrolyse von Chloralkalien), wird ihre Löslichkeit durch di erhöhte Temperatur herabgesetzt und die Wechselwirkung zwische dem gelösten Gase und dem Produkte der Elektrolyse in de unteren schweren Schicht wird eingeschränkt usf. Mittels einer unter diesen Gesichtspunkten gebauten, im fol genden beschriebenen Zelle ist es nun möglich, die schwerste alkalihaltigste Schicht allein und zwai lediglich durch den Zuflu durch das Diaphragma zur Speisung des unter dem Diaphragm gelagerten Kathodenraumes heranzuziehen Eine Ausführungsform der Zelle ist in Fig 140 dargestellt. Zui Aufnahme dei Badlosung dient eine mit Zement I aus gefutterte Wanne 2 aus starkem Eisenblech Die Heizrohre // un die Zulaufrohie für die Speiselösung 17 sind in Hohe der obeie

Zui Aufnahme dei Badlosung dient eine mit Zement I aus gefutteite Wanne 2 aus starkem Eisenblech. Die Heizrolne II un die Zulaufrohre für die Speiselösung II sind in Hohe der obere Elektrode 9 angeordnet zu dem Zwecke, die Schichtung aufrecht zuerhalten, und um zu eizielen, daß die zufließende Losung gleic durch die Heiziolne auf die höchste Temperatur im Bade gebrach wird, damit ihre Chlorionen eine moglichst hohe Diffusionsgeschwindigkeit annehmen. Das horizontal gelagerte Diaphragma I liegunmittelbar auf dem Kathodendrahtnetz 3. Um den an diese Drahtnetzen entwickelten Gasen Raum zum leichteren Entweiche zu schaffen, dienen Träger 16, welche einerseits auf dem Eisen

boden der Wanne aufgelagert sind und die das leichtgewellte Draht netz an mehreren Stellen tragen, das sich sonst unter der Las des Badinhaltes durchbiegen würde. So wird ein doppelter Boden geschaffen, durch welchen die Gase streichen, um weiter durch einen Stutzen oder dgl. abgeführt zu werden, während die Lauge unten abfließt. Die Träger können aus Metall gefeitigt werden und dienen dann gleichzeitig als Stromanschluß. Das entstandene Chlorgas verläßt den Anodenraum durch ein im Deckel der Wanne 2 angebrachtes Rohr 19.

Die Schnelligkeit des Durchflusses durch das Diaphragma läßt sich natürlich durch seine Zusammensetzung und Dicke regeln. Ist Dicke und Zusammensetzung bereits gewählt, so kann sie durch Bemessung der Flüssigkeitshöhe im Badinnern verändert

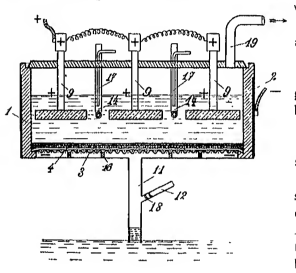


Fig. 149

werden. Da die Diaphragmen aber im Laufe der Monate durch Verunreinigungen, die sich auflagein, etwas an Durchlässigkeit einbußen, laßt sich zur gleichmaßigen Speisung des Kathodentaumes eine Anordnung treften, welche es eilaubt. cm geringeres oder großeres Vakuum

im unteren Hohlraum zu erzeugen, um den Laugendurchsluß durch das Diaphragma zu heben. Zu diesem Zwecke ist der Ablaufstutzen II mit einer Abzweigung 12 versehen, durch welche das Gas abgesaugt werden kann. Zweckmaßigerweise wird das abgezweigte Rohr schräg auswarts geführt, damit der Gasstrom keine Lauge mit sich reißt. Quer eingesetzte Drahtsiebe 18 können etwa die noch mitgerissenen Flüssigkeitstropsen zurückhalten und die Gewähr dasur bieten, daß etwaige außen eingeleitete Knallgasexplosionen sich nicht in das Badinnere fortpslanzen. Ein geringes Vakuum läßt sich auf einfachste Art dadurch herstellen, daß man das Abzweigrohr 12 auswärts führt und das Vakuum durch die Saugwirkung des außteigenden Wasserstosse erzeugt.

Die Lauge fließt in den tiefer angeordneten Sammelbehälter. Der Grad des Vakuums kann aus dem Laugenstand am Stutzen 11 ersehen werden.

Auf diese Art kann man einfache, billige, betriebssichere Bäder herstellen, in welchen im Gegensatz zu allen früheren Anordnungen der Kathodenraum lediglich durch die Flüssigkeitsschicht gespeist wird, welche am meisten Kathodenprodukt enthält. Die Anordnung liefert daher die höchsten Laugenkonzentrationen mit bester Ausbeute. Der Apparat kann natürlich auch zur Elektrolyse anderer Lösungen als speziell von Chloridlösungen verwendet werden, und der untere Elektrodenraum kann unter besonderen Verhältnissen auch den Anodenraum bilden usw.

Patentansprüche: 1. Elektrolytischer Piozeß zur Elektrolyse von Flüssigkeiten, bei welchem die Schichtung zur Trennung des Anoden- vom Kathodenprodukt herangezogen wird und bei welchem der Elektrolyt nahe den oberen Elektroden von oben her durch Dampf oder durch Heizrohre, die oberhalb oder in Höhe der oberen Elektroden angeordnet sind, geheizt wird, wobei die Speiselösung an den heißesten Stellen des Bades zugeführt wird, zum Zwecke, die Diffusionsgeschwindigkeit der Ionen zu erhohen; dabei wird die Kathodenkammer unterhalb des Diaphragmas lediglich durch die schweiste Lösungsschicht, welche am meisten Kathodenprodukt enthalt und die sich dem Diaphragma auflageit oder in diesem enthalten ist und die durch dasselbe tritt, in beschriebener Weise gespeist

- 2. Die Regelung der Speisung des Raumes unter dem Diaphragma durch Anwendung größeren oder geringeren Vakuums in der Kammer unter dem Diaphragma
- 3 Herstellung des Vakuums nach Anspruch 2 durch die Saugwirkung des Gases, das aus dem Raume unter dem Diaphragma entweicht.

Diskussion Der Patentschutz erstreckt sich auf die Neuerung, daß der Anolyt durch Heizrobie ievent auch durch direkten Dampf) geheizt wird, die oberhalb oder in Hohe der Anode angeoidnet sind (direkter Dampf wird entsprechend über die Oberfläche des Anolyten geführt). Die Heizrobie durfen nicht tiefer wie die Anoden herunterreichen, sie werden von oben durch den Zellendeckel eingeführt. Die Speiselösung fließt knapp über den Heizrohren ein. Der Kathodemaum wird bloß durch die durchsiekernde schwerste alkalireichste Schicht gespeist.

Ausübung siehe II. Teil.

154. J. Greenwood. Brit. Pat. Nr. 25 208 vom 23. November 1908.

Beschreibung: Die äußerst komplizierte Zelle wird aus einzelnen konisch geformten Zellen derart aufgebaut, daß man sie gleichsam zu einer Säule aufeinander stapelt. Die konusförmigen Diaphragmen aus Asbestgewebe werden dabei auf ihren Innenseite vom Anolyten bespült, auf ihren Außenseiten aber von Drahtnetzkathoden gestützt. Die Kathodenräume bleiben frei; die Lösung zirkuliert durch die Anodenräume, indem sie über die Ränder der einzelnen Anodenräume von einem Zellenraum zum anderen überfließt. Um den Durchtritt des Anolyten durch das Diaphragma in die leeren Kathodenräume zu regeln, werden letztere evakuiert. Die Anoden sollen aus Ferrosilizium bestehen und auf Bleiplatten im Anodenraum aufruhen(l).

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Vorliegende Erfindung bildet eine recht unzweckmäßige Abänderung der Filterpressenanordnung bei gleichzeitiger Anwendung der Methode Hargreaves-Birds. Die Details der Anordnung verraten keine solche Kenntnis der Technik, dieser Elektrolyse, wie man sie bei dem Urheber eines der ältesten Verfahren, die, wenn auch nur vorübergehend, im technischen Maßstabe erprobt worden sind (Brit. Pat. Nr. 18000 vom Jahre 1800, D. R. P. Nr. 62012, siehe S. 31, 35), erwarten möchte. Die trichterförmigen übereinander angeordneten Einzelzellen ermnern rein außerlich an jene Anordnung.

155. A. E. Gibbs. Brit. Pat Nt. 28147 vom 17. Dezember 1907

Beschreibung: Zellen, vorzugsweise solche nach dem Brit Pat. Nr. 27840 vom Jahre 1907 (Nr. 152) werden mit Schwimmern ausgerüstet, welche den Niveaustand im Anodenraum anzeigen und den Zufluß regeln

1909.

156. Gesellschaft für chemische Industrie in Basel. Brit. Pat Nr. 25 118 siehe D. R. P. Nr. 237 676 S. 132.

1910.

157. Dr. Jean Billiter. Brit Pat. Nr. 11093 vom 11. Mai 1910.

Beschreibung: "In den letzten Jahren sind neue Diaphragmenverfahren zur Elektrolyse von Chloralkalien ausgearbeitet und deratt verbessert worden, daß es nunmehr gelingt, konzentriertere Ätzalkalilösungen mit sehr guter Stromausbeute bei relativ niederer Badspannung zu gewinnen.

Der Weg, der zu solchem Fortschritte führte, war entweder eine rationelle Schichtung und Zirkulation oder die schnelle Entfernung des Kathodenproduktes aus dem Bereiche der Stromlinien. Die Verfahren, welche nach diesen Prinzipien arbeiten, besitzen neben ihren unverkennbaren Vorzügen den gemeinsamen Nachteil, daß der Anodenraum durch ein Diaphragma vollkommen abgeschlossen wird, durch welches die Speiselösung hindurch in den Kathodenraum tritt. Für den ungestörten Betrieb ist daher die Zuslußgeschwindigkeit sorgfältig zu regeln, und da die Durchlässigkeit des Diaphragmas mit der Zeit geringer wird, auch dem jeweiligen Zustand des Diaphragmas anzupassen. Die Diaphragmen verlangen nach bestimmten Perioden eine Reinigung oder Erneuerung; die Bäder müssen zu diesem Zweck geöffnet werden, und der ganze Betrieb erfordert eine stete geschulte und penible Überwachung.

Viel einfacher stellt sich in dieser Hinsicht die Elektrolyse ohne Diaphragma nach dem bekannten Aussiger Glockenverfahren-Hier gibt es kein Diaphragma, dessen Durchlässigkeit sich ändert; eine häufigere Reinigung und Öffnung der Bäder ist ganz überflüssig; der Betrieb kann Jahre hindurch ununterbrochen aufrechterhalten werden. Diesen Vorzügen stehen aber wieder wesentliche Nachteile entgegen: die Stromdichte ist gering, die Apparatur wird dadurch eine sehr ausgedehnte, und da sich nur kleinere Einheiten herstellen lassen, auch wenig übersichtliche. Die Verteilung der Speiselösung usw in den zahllosen kleinen Zellen ist sehr kompliziert usf. Die erzielbaren Laugenkonzentrationen sind niederer, die Stromausbeute auch.

Anmelder hat sich darum bemuht, ein Verfahren zu ersinnen und auszuarbeiten, welches die Vorzuge beider Systeme vereint, ohne ihre Nachteile zu besitzen, also ein Verfahren, nach welchem der Anodenraum durch kein zusammenhangendes Diaphragma vom Kathodenraum getrennt wird, die Berucksichtigung des jeweiligen Zustandes der Diaphragmen, die Reinigung und Erneuerung derselben usw. nicht erfordert und dennoch ein Arbeiten mit sehr hohen Stromdichten und guten Stromausbeuten gestattet.

Die Erzielung hoher Stromdichten ist nicht nur erstrebenswert, um die Leistungsfahigkeit der Elektrolyseure zu erhohen, also dieselbe Produktion auf kleinerem Raume mit billigerer Apparatur zu erzielen, sie ist es auch für die Erzielung guter Stromausbeuten und hoherer Konzentrationen bei allen Prozessen, bei welchen eine Trennung der Produkte durch Schichtung oder Verdrängung angestrebt wird, weil die Dission und Vermengung der Schicht naturgemäß um so leichter erfolgt, je länger die Berührung der Schichten dauert und weil die Fernhaltung der alkalischen Schicht von der Anode bei höherer Stromdichte insolge der erhöhten Zuslußgeschwindigkeit leichter erfolgt.

Schon vor längerer Zeit ist es deshalb von Etfindern: von Richardson, Johanns und W. Bein angestrebt worden, die Stromdichte im Glockenverfahren zu erhöhen. Richardson und Johanns (Bit. Pat. Nr. 5694 vom Jahre 1893) und (U.S. Pat. Nr. 724580) führen dazu Kathodendrähte oder -stäbe unter die Öffnung der Glocke ein und überdecken sie durch dachförmige, undurchlässige, an beiden Enden offene Rinnen, in der Absicht, den kathodischen Wasserstoff unter möglichster Erhaltung der Schichtung abzuführen. Spätei schlug W. Bein (Brit. Pat. Nr. 24058/99) bei einer im Wesen nicht sehr verschiedenen Konstruktion vor, statt der undurchlässigen Schirme solche aus osmotischen Membranen zu verwenden, die dem Strome den Durchgang gestatten.

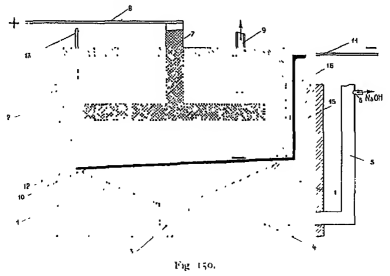
Die Zirkulation sollte nach Richardson und Johanns auf ähnliche Art erfolgen wie beim Glockenverfahren, während Bein die Lösung in einer Seitenbewegung an der Kathode vorbeiführt.

Über eine industrielle Verwertung dieser Vorschläge ist mit nichts bekannt geworden. Ich vermute, daß sie die Erwartungen nicht erfüllten, die man an sie stellte, wenigstens gelang es mir, bei experimenteller Nachprüfung dieser Anordnungen, keine guten Resultate zu erzielen. Um auf den Grund der Mißerfolge zu kommen, stellte ich weitere Versuche an und konnte dabei in erster Linie folgendes feststellen:

1. Bei der Zirkulation nach dem Glockenverfahren, 1esp. nach Richardson und Johanns tritt der Anolyt fast ausschließlich an den Rändern in das äußere Gefäß über, kriecht gleichsam um den unteren Glockenrand und läßt die mittleren und die trefel liegenden Schichten fast unberührt unter sich. Bei der Anordnung Richardson und Johanns kann demnach die Zirkulation keine 1ationelle sein, weil Flüssigkeitsströmungen und Stromverteilung nicht korrespondieren, weil vielmehr das Alkali in einiger Entfernung von der Glockenwand fast ungehindert zur Anode dringen kann. Da die dachförmigen Rinnen an beiden Enden offen sind, erzeugen die Wasserstoffblasen, die unter der Decke hinstreichen, eine Flüssigkeitsbewegung in der Zelle, welche die Schichtung zerstört.

- 2. Eine Seitenbewegung, wie sie Bein vorschreibt, läßt gleichfalls eine scharfe Trennung der Schichten nicht zu, weil diese Seitenbewegung wie sub 1 eine Reibung der zu trennenden Schichten hervorruft, welche gerade zu einer Vermengung führt.
- 3. Die Badspannung steigt bis zu abnormer Höhe, es kommt sogar zu Stromunterbrechungen, wendet man nicht besondere Mittel an, den Wasserstoff restlos abzuführen.

Nachdem es gelungen war, diese Gründe für den Mißerfolg zu finden, war die Abhilfe nicht mehr so schwierig: der Elektrolyt mußte bei seiner Zirkulation quer zur Kathodenfläche und gleichmäßig über die ganze Fläche geführt werden; es mußte verhindert werden, daß Wasserstoffblasen Niveauschwankungen hervorrufen,



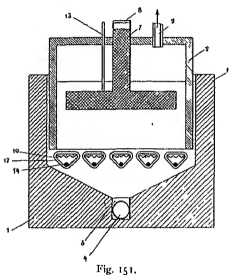
welche eine Schichtung vereiteln, schädliche Stromungen hervortuten oder Strombahnen abschneiden

Diesen Anforderungen entsprach eine Konstruktion, welche auf Fig. 150 im Langenschnitt, auf Fig. 151 im Querschnitt dargestellt ist

Ein Badgetaß I aus Zement, Eisenbeton oder Stein nimmt eine Glocke aus ähnlichem Material auf. Letztere ist etwas kürzer und laßt eine Nebenkammer 15 an einem Ende des Badgefäßes siei. Eine weitere Bohrung 3 in der Mitte des Badgefäßes I setzt sich in einen Kanal 4 sort, an den ein Stutzen 5 sich schließt, letzterer trägt ein Ablaufrohr 6. Die Glocke 2 nimmt die Anoden 7 aus, die durch 8 an den positiven Pol geschlossen sind. Die Glocke

wird unten von der rostatigen Kathode 10 und ihren Umhüllungen 12 nur streifenweise, also unvollständig abgeschlossen. Die Art der Kathodeneinführung und -verbindung ist aus den Figuren ohne weiteres ersichtlich. Die Speiselösung tritt bei 13 ein, das Chlorgas entweicht durch das Rohr 9, das Kathodenprodukt tritt bei 6 aus.

Diese Anordnung ermöglicht die ruhige Führung der Salzlösung senkrecht zur Kathodenfläche. Um die Zirkulation noch besonders gut mit der Stromverteilung korrespondieren zu lassen, ist es zweckmäßig, die Zwischenräume zwischen den einzelnen, möglichst schmalen und nicht weit voneinander abstehenden Stäben oder Gittern des Kathodennetzes durch undurchlässige Streifen



(z. B. aus Glas) abzudecken, die höher oder tiefer angeordnet sind wie die Kathodenfläche.

Die Kathoden 10 bestehen aus Gußeisen, Schmiedeeisen, aus Eisendraht oder Eisendrahtnetz, sie reichen unter den einen Glockenrand nahezu honzontal in das Badgefaß und ruhen mit ihren Enden links unten auf Ihr vertikaler Teil führt in der Nebenkammer 15 zur Kathodenschiene 11.

Die Kathoden wurden nach Fig 152a konstruiert

und bestanden aus Eisenstäben, die mit stromdurchlassigen oder -undurchlässigen, unten offenen Rinnen aus Asbestpappe, Asbestgewebe oder Zement überdeckt waren, welche den Zweck erfullten, den Wasserstoff abzuführen. An ihrem unteren Ende (auf Fig. 150 dem linken) waren diese Rinnen aber durch Kappen abgeschlossen, um aus den sub 1 und 2 angeführten Gründen eine Flussigkeitsbewegung längs der Kathode auszuschließen. Knapp unter dem Glockenrande gingen sie bei der knieförmigen Biegung in Rohre aus gleichem Material oder aus Blech über, welche das Gas aufwärts führten. Der liegende Teil der Kathoden hat eine Neigung von 2 bis 4 cm pro Meter. Die Elektrodenstäbe werden zweckniäßigerweise an ihrer Oberkante verjüngt, die Rinne muß möglichst eng sein.

-- 201 -

Diese Anordnung arbeitete zufriedenstellend, sie erschien aber noch verbesserungsfähig, weil die steten kleinen Niveauschwankungen, welche der Wasserstoff bei seinem Auftreten hervorruft, doch eine ruhige Schichtung erschweren können, besonders wenn die Elektrodendecke selbst in Bewegung geraten kann. Auch traten manchmal störende Spannungssteigerungen auf, wenn der Wasserstoff die Membran blähte, deformierte schädliche Räume bildete.

Um diese Mißstände zu beheben, hüllte ich daher die Kathode allseitig in eine durchlässige Membran und suchte durch die Wahl eines starren Materials für die Membran (Zement) oder durch geeignete Konstruktion jede Deformation durch den Wasserstoff völlig auszuschließen. So verwendete ich für starre Membranen (Asbestpappe mit Zementanstrich) Elektroden der Konstruktion der Fig. 152b, indem ich mehrere Kathodenstäbe in einem starren Rohr anordnete. Diese Elektroden bewährten sich zwar im Gebrauche, doch war der Spannungsverlust kein unerheblicher. Um diesen herabzusetzen,

konstruierte ich nach Schema Fig. 152c schmiegsame, alkalibeständige, dünne, möglichst stromdurchlässige Materiale als Membran, vorzugsweise Asbestpapier, Asbestgewebe oder solche Materiale in präpariertem Zustande. Diese Membranen werden entweder durch Gewichte, z B. durch einen schweren Stab 14 (Fig. 152c), oder durch federnden Draht (vgl. Fig. 151, 14) oder auf andere zweckentsprechende Weise über das Kathodennetz, 1esp. die Kathodendrahtstabe, einzeln oder



Fig 152a b c

uber einen Rost aus Kathodenstaben gespannt beispielsweise kann man den im Wesen horizontalen Teil der Kathode aus Drahtnetzen herstellen, die nach oben etwas konvex gekrummt sind und deratt federn, daß sie die darüber gezogene Membran ohne weitere Hilfsmittel in ausgespanntem Zustande erhalten)

Bei dieset Anordnung bilden die Membranen langere, an ihren unteren Enden geschlossene, am oberen Ende offene Schlauche oder Säcke, die wie Handschuhe um die Kathoden greifen und die Gase bei 16 entweichen lassen. Alle Volumveranderungen, alle Flüssigkeitsschwankungen, die der auftretende Wasserstoff hervorruft, bleiben im Innern des Schlauches lokalisiert und terlen sich nach außen dem Hauptkontingent des Elektrolyten nicht mit Die offenen Schlauchenden konnen etwas unter das Flüssigkeitsniveau in der Nebenkamtner 15, besser noch bis zur Niveauhohe oder

hinaus reichen. Der vertikale Teil der Schläuche kammer braucht nicht mehr gespannt zu sein, wenn dem Innenraum nicht durch größere Öffnungen verungen ist.

Die Verwendung federnder Elektroden oder die Belastung erfüllt den doppelten Zweck, einer Volum- und Formänderung der Membran vorzubeugen und das Kathodenmetall 10 fest an die Membran zu pressen, um eine Zwischenlagerung von Wasserstoff und dadurch verursachte Spannungssteigerungen oder Stromunterbrechungen auszuschließen.

Die vorzugsweise zur Schlauchherstellung verwendeten Materiale, Asbestpapier oder Asbestgewebe sind selbst in etwas gedehntem Zustande praktisch (in flüssigkeitsdurchtränktem Zustande und unter dem Flüssigkeitsniveau) völlig gasdicht.

Bei den hier beschriebenen Anordnungen bleibt der Katholyt unbeeinflußt von den abwärts strömenden Elektrolyten stets in unmittelbarer Kathodennähe; die Elektrolyse spielt sich folgendermaßen ab:

Beim Einschalten des Stromes verarmt die Umgebung der Anoden etwas an Chlorid und wird spezifisch leichter, an der Kathode bildet sich Ätzkali neben Wasserstoff, der abzieht und den der Kathode unmittelbar anliegenden Elektrolyten durchemander mengt. Die gebildeten OH-Ionen gelangen dabei an die Innenseite der Membran resp. an den Rand der Rinne Infolge der Verengerung des Stromweges ist der Spannungsabfall in der Membran resp. an dem unteren Ende der Rinne ein höherer wie im übrigen Teile des Elektrolyten. Die OH-Ionen wandern deshalb unter Einfluß des höheren Potentialgradienten an dieser Stelle rasch vorbei gegen die Anode zu und das Alkali bildet knapp oberhalb der Kathode eine spezifisch schwerere Schicht. Außerhalb der Membran ist der Spannungsabfall ein langsamerer, die Bewegung der OH-Ionen gegen die Anode wird hier demnach langsamer und kann durch mäßige Gegenströmung des Elektrolyten (durch Zufluß der Speiselösung oberhalb der Kathodenfläche) zum Stillstand gebracht werden, so daß die alkalihaltige schwere Schicht nach kurzer Zeit den unteren Teil des Badgefaßes bis wenig über die Kathode ei füllt, während der Anolyt sich in einer spezifisch leichteren Schicht darüber lagert.

Im Gegensatz zu allen bekannten Anordnungen diffundiert also das Alkali (hauptsächlich durch elektrische Überführung) aus dem eigentlichen Kathodenraum durch die Membran und wird

außerhalb des Kathodenraumes von der hier abwärts gerichteten Strömung des Elektrolyten erfaßt und weggeführt. Dadurch, daß der Katholyt aus konzentriertem Alkali besteht, werden die Spannungsverluste an der Kathode und der Membran sehr gering.

Das Kathodenprodukt der Elektrolyse gelangt also außerhalb des Kathodenraumes in die Lösung, welche von der Anode herkommt und etwas Chlor gelöst enthält, ohne wieder wie sonst an der Kathode vorbeizustreichen. Es bilden sich Spuren von Hypochlorit, die nicht wie sonst durch kathodische Reduktion unter Rückbildung von Chlorid wieder teilweise entfernt werden, sie gelangen also in das Produkt, welches bei 6 abfließt. Diese geringen Spuren sind meist völlig belanglos; legt man Wert darauf, sie dennoch zu entfernen, so gelingt dies leicht auf einem der zahlreichen chemischen Wege; man kann sie aber leicht auch auf elektrolytischem Wege entfernen, wenn man eine Hilfskathode einführt, an der das Produkt der Elektrolyse vorbeistreicht, knapp bevor es das Bad 6 verläßt und etwa 1 % des Stromes durch die Hilfskathode schickt

Man kann z. B das Rohi 5 aus Eisen herstellen und mit dem negativen Pol verbinden, oder einen Eisenstab als Hilfskathode einführen.

Der prinzipielle Voiteil, den das hier beschriebene Verfahren dem Glockenveifahren gegenüber ausweist, bei üht darauf, daß es gelingt, bei gleicher Spannung viel höhere Stromdichten heizustellen. Die Vorteile dieses Momentes (höhere Ausbeute und Konzentration usw.) sind beieits eingangs aufgeführt worden.

Während man beim Glockenverfahren mit 3,5 bis 4 Volt Spannung Stromdichten von hochstens 200 Ampere pro Quadratmeter herstellt, gelingt es hier, ber gleicher Spannung Stromdichten bis 500 Ampère zu erzielen. Durch Erwärmung der Badlosung wird das Verhältnis noch gunstiger.

Die Zellen, deren Wirkungsweise für die Kochsalzelektrolyse nahei erläutert wurde, konnen natürlich unverandert für die Chlorkaliumelektrolyse usw verwendet werden.

Patentanspruche 1. Verfahren zur Elektrolyse von Flussigkeiten mit streifenformig angeordneten Kathoden und stromdurchlässigen Hullen, die zur Gasabführ dienen, dadurch gekennzeichnet, daß jede dieser Hullen eine Kathode sackformig auf allen Seiten einschließt

2 Aussührungsform, dadurch gekennzeichnet, daß die Membianen die Kathoden schlauchförmig völlig umschließen, so daß

204 ---

das Kathodenprodukt nur durch Diffussion oder durch Elektrodiffusion daraus tritt.

- 3. Ausführungsform, dadurch gekennzeichnet, daß die Schläuche Asbestgewebe heigestellt werden.
- 4. Ausführungsform, dadurch gekennzeichnet, daß stromdurchlässige Membranen durch Beschwerung oder durch Federung der Kathoden oder durch andere geeignete Hilfsmittel über die Kathoder gespannt werden zum Zwecke, schädliche Deformationen oder die Bildung schädlicher Gasräume auszuschließen.
- 5. Ausführungsform, dadurch gekennzeichnet, daß der Elektrolyt durch die Zwischenräume, welche in der Kathodenebene frei bleiben von oben nach unten, somit im Wesen quer zur Kathodenebene und über die ganze Fläche in möglichst gleichmäßigem Strome geführt und unterhalb der Kathoden, beispielsweise durch eine oder mehrere entsprechend verteilte Öffnungen im Boden der Zelle geführt wird.
- 6. Ausführungsform, dadurch gekennzeichnet, daß die Zwischenräume zwischen den einzelnen Kathoden durch undurchlässige Streifen überdacht werden (ohne die Flüssigkeitswege vom Raume über den Kathoden zum darunterliegenden Raume zu verschließen) zum Zwecke, die Flüssigkeitszirkulation mit den Strombahnen möglichst in Einklang zu bringen."

Ausübung und Diskussion siehe II. Teil.

Diaphragmen.

- 158. Spence und Watt. Brit. Pat. Nr. 1630 vom Jahre 1882, siehe S. 150 Gipsdiaphragmen.
- 150. William. Brit. Pat. Nr. 16437 vom Jahre 1884.

Beschreibung: Ein Drahtgitter oder Drahtnetz wird mit Asbest, Bimsstein, Kaolin oder dergleichen ausgefüllt, eventuell kann man noch Zement oder lösliche Silikate zusetzen und preßt das ganze Gemisch auf den Träger zu einer kompakten festen Masse.

Diskussion: Das Metallgerüst kann sich als Mittelleiter bei der Elektrolyse betätigen.

160. Robert und Brevoort. Brit. Pat. Nr. 18404 vom Jahre 1888

Beschreibung: Leim, Gelatine oder gelatinöse Substanzen, die mit Salz versetzt sind, werden zwischen zwei Geweben als Diaphragma verwendet oder es werden die Poren einer porosen Tonzelle mit dieser Substanz ausgefüllt.

- 161. J. Greenwood. Brit. Pat. Nr. 18990 vom 22 Nov. 1890 Beschreibung Siehe D. R. P. Nr. 02012 S. 31
- 102. H. H. Lake (J. L. Roberts und T. H. Mc Graw). Bitt. Pat. Nt. 20111 vom 9 Dezember 1890.

Beschreibung Die Diaphragmenmasse besteht aus gepulvertem Anthrazit, oder gelatinöser Kieselsaure, Tonerde usw (S 153)

- 103. C. Kellner. Brit Pat. Nr 5547 vom 31 Marz 1801 (S. 154). Draphragmamasse. Nitrierte Zellulose.
- 104. E. A. Le Sueur. Brit. Pat. Nr. 11510 vom 7 Juli 1801.

Das Diaphragma wird durch eine Schicht aus geronnenem Eiweiß gebildet, dieses Material kann auch auf eine oder auf beide Seiten eines Papierblattes oder dergl, aufgebracht werden.

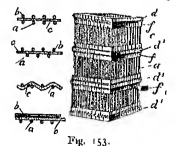
Als Diaphragmen benutzt man mehrere übereinandergelegte solcher Blätter.

- A. Breuer. Brit. Pat. Nr. 19775 vom 14. Nov. 1801. Beschiefbung: Siehe D. R. P. Ni. 34888 S. 135.
- 166. C. A. Faure. Brit. Pat. Nr. 16262 vom 10. Sept. 1892. Beschreibung: Siehe D. R. P. Nr. 70727 S. 41.
- 167. J. Hargreaves und T. Bird. Diaphragmenelektroden, siehe S. 87.
- 168. C. N. Waite. Brit. Pat. Nr. 2586 vom 6. Februar 1893.

Leim wird mit wenig Wassen aufgelöst und mit Kaliumbichromat versetzt, dieser Mischung wird dann eine Fasermasse einverleibt, die gegen Säuren widerstandsfähig ist (?) z. B. Asbest. Man formt Blätter aus dieser Masse oder streicht sie auf Asbestpapier oder Asbestpappe und setzt sie dem Sonnenlichte aus, um sie unlöslich zu machen.

- 169. E. T. Parker. Brit. Pat. Nr. 6605 vom 29. Marz 1803.

 Diaphragmen aus gewebten oder anders bearbeiteten Fasern von Fluorcalcium oder Kryolith.
 - 170. T. Craney. Brit. Pat. Nr. 9295 vom 9 März 1893 und die folgenden Patente desselben Anmelders, siehe S. 1631f.
 Pulverdiaphragmen
- 171. Caldwell. Brit. Pat. Nr. 21631 von 1803, siehe S. 107
- 172. **C. Kellner.** Brit. Pat. Nr. 7801 vom 10. April 1804. Seifendiaphragmen: Siehe D. R. P. 79258 S. 130.
- 173. P. Jensen. Brit. Pat. Nr. 13377 von 1804, siehe S. 173.
- 174. C. N. Waite. Brit. Pat. Nr. 13756 von 1801, siehe S 173
- 175. Kiliani, Rathenau, Suter und Elektrochem. Werke. Brit. Pat. Nr. 15276 vom 10. August 1894.



Beschreibung Siehe auch D. R. P. Ni. 78732 S. 138.

Aus Asbestpappe r oder dergleichen (Fig. 153) werden mit Hilfe isolierender Stäbe aus Glas usw. und mittels Bändern aus Gummi oder dergleichen nach Art der Figur Kästen oder Rah-

men zusammengestellt.

176. R. Comboul. Brit. Pat. Nr. 9806 vom 17. Mai 1895.

Das Diaphragma wird aus zwei Blättern aus beliebiger Fasermasse hergestellt, deren Zwischenraum mit Wasser oder Salzlösung gefüllt wird, welche durch Kapillarwirkung stets ergänzt werden können.

Vgl Brit. Pat. Nr. 13377 (1894).

177. Loiselet. Brit. Pat. Nt. 22872 vom 31. Oktober 1898.

Zwei Diaphragmenblätter B aus vulkanisierter Fascrmasse werden an perforierte Metallblattelektroden U gepreßt, die durch Schrauben a^1 an einen isolierenden Block a geschraubt sind. Figur 154. Das Ganze wird in die Salzlösung eingesetzt.

178. **H. H. Dow.** Brit. Pat. Nr. 6687 vom 28. Mälz 1809.

Beschreibung. Siehe U.S. A -Pat. Nr. 621 908.

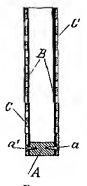


Fig 154.

179. A. Smith, Brit Pat, Nr. 16247 vom 9. August 1899.

Paracetaldehyd wird mit Methylalkohol, Karbolsaure und -ol, gemischt und eventuell mit Salzsäuregas gesattigt. Vorher kann Harz, Lack oder Gummi noch aufgelöst werden. Dieses Gemisch dient zur Imprägnierung von Asbestfaser.

- 180. A. J. de Brito e Cunha. Brit. Pat. Nr. 16801 vom September 1900, siehe S. 183.
- 181 C. D. Abel (Siemens & Halske). Brit. Pat. Nr. 13200 vom 28. Juni 1901

Asbest, Kieselgur oder dergl, wird mit einer organischen Siliciumverbindung getrankt, die Kieselsaure an feuchter Luft abscheidet. Diese Siliciumverbindungen konnen in bekannter Weise durch Einwirkung von Siliciumchlorid oder -fluorid auf Äthyloder Methylalkohol gewonnen werden.

182 J. Bernfeld. Brit. Pat. Nr. 16 103 vom 16. August 1901.

Asbestdiaphragmen werden aus Asbest durch Erhitzung unterhalb der Verglasungstemperatur hergestellt, um sie gegen herße Alkalien beständig zu machen. Dies kann dadurch geschehen, daß man die Masse in geschmolzenes Aluminium eintaucht.

Die gesinterten Asbestdiaphragmen sind durchaus alkalibeständig. 183. J. Y. Johnson (Boehringer & Söhne). Brit. Pat. Nr. 12796 vo 4. Juni 1902. Harte, poröse, nicht schrumpfende, nicht korrosive, wärm beständige, keramische Massen, die sich als Diaphragmenmater

eignen, werden aus einer Mischung gepulverten Kolunds od Aluminiumoxyd (die künstlich im Schmelzsluß dargestellt werde mit Kaolin, Porzellanerde oder dergl. gemischt. Man nimmt a besten zwei Teile Korundpulver und ein Teil geschlämmtes Kaoli

formt und brennt wie gewöhnlich.

Die Diaphragmen sollen sowohl alkali- als säurebeständig sei

Animalisches, vegetabilisches oder mineralisches Fasermater wird mit Gelatine imprägniert, die durch Formaldehyd oder der

184. P. Steenlet. Brit. Pat. N1. 16988 (1903).

widerstandsfähig gemacht wird. Die Gelatine kann auch durch Albumin und allgemein durch alle die Stoffe vertreten werde welche man elektrolytischen Bädern zur Glättung von metallische Kathodenniederschlägen zusetzt.

- 185. **C. Kellner.** Brit. Pat. Nr. 20889 vom 29. September 1903 siel S. 186.
- 186. Koller und Askenasy. Beit. Pat. Nr. 23 151 (1903). Beschreibung: Siehe D. R. P. Nr. 162361 S. 110
- 187. C. N. Rliber. Brit, Pat Nr. 20898 vom 15. Okt. 1901, siehe S 18
- 188. R. H. F. und A. H. Finlay. Brit. Pat Nr 1710 vom 23 Jan. 190 siehe S. 189.
- 189. J. L. Roberts. Brit Pat, Nr. 11022 von 30 Juni 1000.

Beschreibung: Das Diaphragma wird tolgendermaßen z sammengesetzt. Eine becherförmige Kathode wird an ihren Kante durch starke Diähte versteift und innen mit einem Gewebe au gelegt. Man schichtet dann eine zähflüssige, plastische Diaphragm paste erst auf dem Boden auf, bedeckt dann diese Bodenschic mit einem porösen kreisförmigen Blatte aus steifer poröser Mass stellt dann einen Zylinder aus gleichem Material darauf und fü die vertikalen Zwischenräume, die zwischen der Kathode und de

engeren poiösen Zylinder frei bleiben mit der gleichen Diaphragm masse aus. Die letztere wird aus Kohlenpulver mit Wasserglaund Ätznatron angemacht und in Kochsalzlösung gelatiniert. Ausübung: Vorübergehend in der Roberts Chemical Company.
Diskussion: Diaphragmen der beschriebenen Zusammensetzung wurden zeitweise von den Kaliwerken Aschersleben erprobt, sie wiesen besonders hohen, mit der Zeit stark ansteigenden Widerstand auf und hatten, etwa Zementdiaphragmen gegenüber nur Nachteile.

190. J. Billiter. Brit.Pat. Nr. 7757 vom 16. Januar 1907, siehe D.R.P. Nr. 191234, S. 119

Elektroden.

Elektrodenkonstruktionen.

- 191. Fitz-Gerald und Molloy. Brit. Pat. Nr. 1376 vom Jahre 1872 siehe S. 149.
- 192. J. Greenwood. Brit. Pat. Nr. 14239 (1888) siche S. 151.
- 193. J. Marx. Brit. Pat. Nr. 6266 (1800) siehe S. 153.
- 194. Derselhe. Brit. Pat. Nr. 17861 (1890).

Beschreibung: Die Elektroden bestehen aus einem Gemisch von Kohle mit geeigneter nichtleitender Substanz wie Zement usw. (ausgeschlossen sind Schwefel, Sulfide, Leim, Eiweiß, Casein) oder Kautschuk, Paraffin, Mastix usw. Sie werden durch ein Drahtnetzskelett versteift.

- 195. C. Kellner. Brit. Pat. Nr. 5547 (1891) siehe S. 154.
- 196. Le Sueur. Brit. Pat. N1. 5983 (1891) siehe S. 155
- 197. H. H. Lake (E. B. Cutten). Brit. Pat. Nr. 88 (1802) siehe S 157.
- 198. C. A. Faure. Brit. Pat. Nr. 16202 (1892) siehe S. 150
- 199. T. Craney. But. Pat. Nr. 16822 (1892) siehe S. 150.
- 200. J. Hargreaves u. T. Bird. Brit. Pat. Nr. 18039 (1802) siehe S. 150.
- 201. H. T. Barnett. Brit. Pat. Nr. 757 und 758 (1803)

Beschreibung: Platinierte Kohlen oder eine andere passende Grundsubstanz mit fadenförmigen Vorsprüngen (z. B. verkohlten Fasern), die durch Gummibänder oder Steinzeugrahmenwerk vor mechanischer Beschädigung bewahrt wird.

202. E. H. Liveing. Brit. Pat. Nr. 3744 (1893) siehe S. 162.

- 203. J. C. Richardson. Brit. Pat. Nr. 5694 (1893): Kathoden mit Decker siehe S. 162.
- 204. F. G. Baily u. M. Guthrie. Brit. Pat. Nr. 15610 (1893) siehe S. 165
- 205. H. H. Lake (Union Chemical Co.). Brit. Pat. Nr. 23 436 (1893 siche S. 167.
- 206. Haddan (Blackmore). Brit. Pat. Nr. 23913 (1893) siehe S. 168
- 207. H. Guthrie. Brit. Pat. Nr. 24276 (1893) siehe S. 169.
- 208. L. A. P. und H. E. A. Liénard. Brit. Pat. Nr. 6046 (1894) siehe S. 170.
- 209. H. Carmichael. Brit. Pat. Nr. 8061 (1894) siehe S. 171, 69.
- 210. L. P. Hulin. Brit. Pat. Nr. 11587 (1894) siche S. 173, 62.

211. E. Hermite, E.I.Paterson, C.F. Cooper. Brit, Pat. Nr. 10929 (1895).

Beschreibung: Platindrahtelektroden von beistehender Form Fig. 154 (A durchlochte Platte aus Isoliermaterial als Träger, B Löcher, C Platindraht, der durch die Löcher gezogen wird, D, E, H Kontaktanschluß). (Diese Elektrode war für Bleielektrolyseure bestimmt, sie kann aber mit passender Einfuhrung auch für Kochsalzzerlegung, vorzugsweise bei vertikaler Anordnung, dienen).

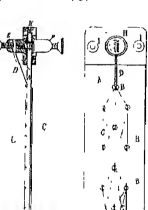


Fig. 155

212 C. Hoepfner. Brit. Pat Nr. 17,505 (1805)

Beschreibung: Zusammengesetzte Kohlenelektroden. Die Seele soll aus künstlicher, event. paraffinierter Kohle bestehen, au die harte Gaskohlenstücke befestigt werden.

213. C. Kellner. Biit. Pat. Nr. 22207 (1895).

Beschreibung: Kupferdiahte a weiden mit Platinfolie b bedeckt, die mit fahnenförmigen, vorteilhafterweise ausgezackten Ansätzen b' versehen sein kann (Fig. 156).

Fig. 150.

14*

- 214. W. Heraeus. Brit. Pat. Nr. 1144 (1896). Siehe D. R. P. Nr. 88341 S. 142.
- 215. A. E. Peyrusson. Brit. Pat. Nr. 5616 (1896). Siche D. R. P. Nr. 94 296 S. 84.
- 216. P. Jensen (H. und D. Cappelen). Brit. Pat. Nr. 13521 (1896).

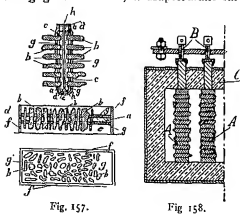
Die schon im Jahre 1872 im Brit. Pat. Nr. 1376 beschriebene Paraffinierung der Kohlen (siehe S. 149) wird hier wieder patentiert.

- 217. P. lensen (H. Störmer). Brit. Pat. Nr. 14393 (1896). Kohle wird mit Platinfolie umkleidet.
- 218. P. E. Secrétan. Brit. Pat. Nt. 14584 (1896).

Beschreibung: Die Kohlen werden kanneliert, um ihre wirksame Oberfläche zu vergrößern. Metallkappen werden für die Zuführung aufgeschraubt oder anderweitig aufgeschoben.

219. C. C. Connor. Brit. Pat Nr. 26059 (1806).

Beschreibung: Kleine Kohlenstücke sollen nach Art der Fig. 156 vereinigt werden. b sind Kohlenstücke, a Bohrungen durch dieselben, e trennende, event. mit Teer getrankte Asbestringe, d eingegossenes Blei, h Kupferdraht für die Zuleitung, g Zement.



(Die Anordnung entspricht derjemgen Haugte aves-Birds, siehe II. Teil).

220. J. Hargreaves. Brit. Pat Nr. 25519 (1897)

Beschreibung. Die Elektroden werden aus Kohlenstücken in Art beistehender Fig. 158 zusammengesetzt. Die Fugen werden event, mit Mennige gefüllt.

- 221. Bromhead (Heraeus). Brit. Pat. Nr. 4068 (1899). Platinsiliciumelektroden.
- 222. Gen. Electrolytic Parent Co., Hargreaves und Stubbs. Bilt. Pat. Nr. 9631 (1899). Siehe D. R. P. Nr. 114 193 S. 143.

- 223. H. A. Kent. Brit. Pat. Nr. 2409 (1900). Platiniertes Glas, Porzellan oder dergl.
- 224. Lake (Moore, Allen, Ridlon und Quincy). Brit. Pat. Nr. 4269 (1900). Siehe U.S. A.-Pat. Nr. 716804.
- 225. L. David. Brit. Pat. Nr. 6244 (1900).

Elektrodenzusammenstellung nach beistehenden Figuren 158a – c.

226. H. Stubbs u. Kearsley. Brit. Pat. Nr. 10204 vom

3 Mai 1902 S. D. R. P. N1. 154653 S 143 f.

a b Fig. 159.



- 227. I. Hargreaves. Brit. Pat. Nr. 19368(1902) Siche D. R. P. Nr. 154653 S. 143
- 228. **C. Arzano.** Brit. Pat. 25354 (1902). Siehe D.R.P. Nr. 160750 S. 108.
- 229. **C. Kellner.** Brit. Pat. Nr. 20889 (1903). Konstruktion für doppelpolige Elektroden, siehe S. 180.
- 230. M. Yasuda. Brit. Pat Nr 22460 vom 21. Jan 1905 siehe S. 189
- 231. C. C. Connor and J. W. Stubbs. Brit Pat Nr 22752 vom 15. Oktober 1906.

Beschreibung: Es handelt sich um eine Ausgestaltung der Elektroden nach dem Brit. Pat. Ni 9031 von 1800, Ni. 10204 von 1902 1esp dem D.R.P. Nr 114103, 154653 (S 1431). An Stelle der Kohlenstäbe I (Fig. 99 S. 144) sollen Metallstabe die Verbindung der Kohlenblocke 9 mit dem Kernleiter 2 herstellen. Dazu werden Vertiefungen in den Blocken 9 ausgespart, in welche die Metallstäbe hineinreichen und die dann mit einem plastischen Gemisch von Kohle und Graphitpulver mit Harz und Kohlenstoff-Tetrachlorid ausgefüllt werden.

232. Chemische Fabrik Buckau. Brit. Pat. Nr. 9637 vom 8 Mai 1906. Beschreibung: Durch Tranken der Kohlen mit Platinchlorid,

nachfolgendem Trocknen und Erhitzen sollen die Poren der Kohle-

elekroden durch Platin ausgesüllt werden, um die Lebensdauer der Elektroden zu erhöhen.

233. R. H. F. Finlay. Brit. Pat. Nr. 17492 vom 31. Juli 1907.

Beschreibung: Die Anodenplatten für die filterpressenartige Zelle (Brit. Pat. Nr. 1716 von 1906 S. 189 f.) werden deratt zusammengesetzt, daß man eine Reihe paralleler Kohlenstäbe durch einen über die Enden greifenden Bleirand verbindet. Das Blei soll durch eine Schicht von Schellack, Bitumen od. dgl. geschützt werden.

234. C. C. Connor, I. W. Stubbs und Electrolytic Alkali Co. Brit. Pat. Nr. 23930 vom 9. November 1908.

Beschreibung: Die Metallbänder 2 der Anordnung der Fig. 99 S. 144 (Brit. Pat. Nr. 9631 von 1899, Nr. 10204 von 1902, .D.R P. Nr. 114193, 154653) werden durch gerade Metallstäbe ersetzt, die statt sich um die 1 unden Kohlenstäbe eng anzulegen, an den betreffenden Stellen verbindende Querplatten oder -blöcke aus Blei tragen, welche die Verbindung mit den Staben / vermitteln Die Isolation erfolgt wie dort.

235. Electrolytic Alkali Co., C. C. Connor und J. W. Stuhbs. Brit. Pat. 12709 vom 29. Mai 1909.

Beschreibung: Die Konstruktion der Elektroden entspricht im großen und ganzen derjenigen der Fig. 99 S. 144. Die Kohlenstifte 4, über welche die Kohlenblöcke 9 geschoben werden, treten ganz durch diese Blöcke und sind an ihrem Ende derart aufgeschlitzt, daß man einen kleinen Keil eintreiben kann, welcher die Enden des Stiftes fest gegen die Blöcke spreizt. Alle Fugen werden mit Graphitkitt ausgeschmiert.

Es steht zu befürchten, daß die Kohlenstifte beim Eintreiben des Keiles rissig werden. Die zahlreichen in Patenten niedergelegten Detailabänderungen lassen vermuten, daß die Kontakte zwischen Stift und Platte bei diesen Elektrodenkonstruktionen manches zu wunschen übrig lassen.

Elektrodenmateriale.

- 236. Fitzgerald u. Molloy. Brit. Pat. Nr. 1376 (1872) siehe S. 149.
- 237. Hoepfner. Brit. Pat. Nr. 6736 (1884).
 Depolarisierende Substanzen an der Kathode.

238. Fitzgerald und Falconer. Brit. Pat. Nr. 1246 vom 23. Jan. 1890. Beschreibung: Anoden aus leitendem kompakten Bleisuperoxyd, sie werden als "Lithanoden" bezeichnet.

239. Richardson und Holland. Brit. Pat. Nr. 2296 vom 12. Febr. 1890 S. 152.

Kupferoxyd an der Kathode.

240. J. Marx. Brit. Pat. Nr. 17861 (1890).

Beschreibung. Eine Komposition von Kohle mit passendem nichtleitendem Bindemittel (mit Ausschluß von Schwefel, Sulfiden, Leim, Albumin, Casein usw.) wie Kautschuk, Paraffin, Zement, Mastix, Stearin, Kopal.

Die Elektroden können dadurch hergestellt werden, daß man die Komposition auf ein Drahtnetz spritzt oder formt, oder man bildet die Außenseiten aus Kohlenplatten, und verbindet diese in der Mitte durch ein Drahtnetz, das mit der Komposition bedeckt ist.

241. C. Hoepfner. Brit. Pat. Nr. 9079 (1891).

Beschreibung Anoden aus Ferrosilicium mit oder ohne Kohlengehalt Auch Eisenwolfram-, Eisenbor- und Eisenchromlegierungen

242. T. Parker und A. E. Robinson. Brit Pat. Ni 6007 (1802)

Beschreibung: Anoden aus reinem oder unteinem Phosphorchrom, welche durch Reduktion von Chromphosphaten durch Kohle in passenden Ofen hergestellt werden oder durch Einwirkung von Chromoxyd auf Calciumphosphat und Aluminium im elektrischen Ofen

243. E. H. Liveing. Brit Pat. Nr. 3743 (1803)

Gaskohle wird in der Hellrotglut mit Chlor vorbehandelt

244. D. G. Fitzgerald. Brit. Pat. Nr. 9900 (1803)

Beschreibung Koharente nicht zeifallende Massen, die in der Hauptsache aus Oxyden des Bleis bestehen, werden zu Anoden geformt. Die Oxyde werden mit Alkalihydroxyd behandelt, dies wird dann in Karbonat übergeführt. Die Masse kann nachher noch mit Alkalisulfatlösung behandelt werden.

245. Coehn. Brit. Pat. Nr. 23478 (1893) siehe S. 108, 53

- 246. Blackmann. Brit. Pat. Nr. 11016 (1895), Eisenoxyd, Eisentitanoxydanoden, siche D. R. P. Nr. 92612 S. 145.
- 247. J. Heibling. Brit. Pat. N1, 15212 (1903), siehe D. R. P. Nr. 160967 S. 109.
- 248. G. W. Johnson (Chem. Fabrik Griesheim-Elektron). Brit. Pat. Nr. 17587 (1903), siehe D. R. P. Nr. 157122 S. 145.
- 249. Dieselben. Brit. Pat. Nr. 5223 vom 4. März 1907, siche D. R. P. Nr. 193367 S. 146.

Elektrodenanschlüsse.

250. Fifzgerald und Molloy. Brit. Pat. Nr. 1376 vom Jahre 1872 siehe S. 140.

Beschreibung: Schelle mit Schrauben unter Zwischenlage von Platinfolie.



251. J. C. Richardson. Brit. Pat. Nr. 19953 (1892).

Beschreibung: Rohe Gaskohlenstücke A werden an ihrem Ende mit schwalbenschwanzförmigen Nuten versehen, in die man Bleistücke B einschmilzt (Fig. 160).

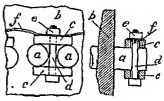
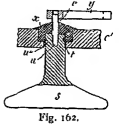


Fig. 161.

252. H. Baker. Brit. Pat. Nr. 7272 (1000).

Beschreibung: Zwei Kontaktplatten e werden durch einen Bolzen d mit Muttern e unter Zwischenlage eines Kupfeiblattes f an die Elektrodenenden gepießt (Fig. 101)

253. Justice (Castner Electrolytic Alkali Co.). Brit. Pat. Nr. 10974 (1901)



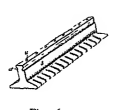


Fig 163.

Beschreibung, Pilzförmige Kohlenanoden von dei Form dei Figui 162 (Querschnitt), Fig. 163 (perspektivische Ansicht). Der Unterteil s trägt Bohrungen, das Entweichen des Chlorgases erleichtern. Die

Enden sind mit Höhlungen u versehen, in welche Kohlenstücke v (Lichtbogenkohlen) eingesetzt werden, um den Stromanschluß zu vermitteln. Die Elektroden werden durch Zement x im Deckel eingekittet, ihre Rillen w dienen zur festeren Verbindung.

254. H. Baker und Castner-Kellner Alkali Co. Brit. Pat. Nr. 14133 (1902).

Beschreibung: Das Patent Nr. 7272 (1900) wird dahin abgeändert, daß man zwischen Elektrodenkohlen a und metallischer Anschlußverbindung Klötze aus parassinierten oder gewachsten Graphitstücken b zwischenschaltet, also unpotöse metallischleitende Zwischenkörpen, um Korrosionen des Metalles und Bildung von Chloridkrusten zu verhüten (Fig. 164).

255. G. J. Atkins. Brit. Pat. Nr. 21021 (1902).

Beschreibung. Die Kohlenelektroden werden von einer wasserdichten leitenden Schicht aus Kohlenpulver, das mit soviel nichtoxydablem Ol vermengt wird, daß es eine plastisch leitende Pulvermasse bildet, umgeben, die als Zwischenbelag zwischen Kohlenanode und der metallischen Stromzuführung dient.

256. P. Schoop. Brit. Pat. Nr 21709 vom 2. Oktober 1906

Beschieibung: Die Köpse der Graphitelektroden werden durch Bänder aus Silber-, Platin- oder anderem Edelmetallblech verbunden. Den Kontaktanschluß an den einzelnen Elektrodenköpsen bildet eine Schraube aus Graphit, die durch eine Bohrung in dem dünnen Metallblech tritt und denselben an den Graphitkops festpießt.

Amerikanische Patente.

- G. Kerner, Frankfurt a. M. und J. Marx, Ulm.
- U. S. A.-Pat. Nt. 415644 vom 19. November 1879 (vgl. D. R. P. Nt. 46318 S. 17).

Beschreibung: Anoden- und Kathodenraum werden durch ein Diaphragma getrennt. Zur Elektrolyse gelangt eine Lösung von Kochsalz oder eines Gemisches von Salzen der Alkalien oder alkalischen Erden. Der Elektrolyt kann geheizt oder gekühlt werden, die Kathodenprodukte können gefällt oder auf andere Weise getrennt werden. Das Chlor wird durch Evakuieren entfernt oder einfach abgezogen. In der Lösung (wohl im Anolyten) bilden sich steigende Mengen von Chlorat, die durch Kochsalz gefällt werden, Im Kathodenraum wird das Hydroxyd durch eingeblasene Kohlensäure in Bikarbonat verwandelt, oder man fügt kohlensaure Magnesia und Carnallit zu, um ein Doppelkarbonat zu bilden; man kann auch ein Natriumzinkkarbonat darstellen. Die Fallungen konnen innerhalb oder außerhalb der Zelle vorgenommen werden, die Mutterlaugen werden nachgesättigt und abermals verwendet. Katholyt und Anolyt werden in entgegengesetzter Richtung geführt.

Ausübung unbekannt.

Diskussion: Die Darstellung von Karbonaten oder Bikarbonaten ist nur ein Notbehelf, es wird ein minder kostbares Produkt auf komplizierterem Wege gewonnen, um die Ausbeute etwas zu verbessern, im ubrigen siehe S. 18.

Isaiah L. Roberts, Brooklyn, N. Y.

2. U.S.A.-Pat. Nr. 442334 vom 9. Dezember 1890.

Beschreibung. Es werden Anoden aus gepreßtem Kohlenpulver verwendet und mit Kohlenpulver in einem Baumwollsack(i), der durch Asbest oder Drahtnetz verstärkt werden kann(i), umgeben. Das Chlor und der überfließende Anolyt wird durch Kohlenpulver geleitet. 3. U.S. A.-Pat. Nr. 442396 vom 9. Dezember 1890.

Beschreibung: Es wird eine Zelle aus Holz verwendet, die mit Teer oder Asphalt ausgefüttert ist, der Anodenabteil wird aus Glas- oder Schieferplatten zusammengesetzt. Das Diaphragma besteht aus Asbestgewebe, das in Baumwolltücher gepackt wird (I), vor dem Einsetzen in die Zelle wird es mit Schwefelsäure oder Salzsäure behandelt (I).

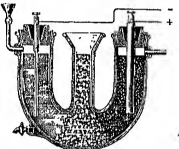
4. U.S.A.-Pat. Nr. 442494 vom 9. Dezember 1890.

Beschreibung: Eine unwesentliche Abänderung des Patentes Nr. 442334.

5. U.S.A.-Pat. Nr. 522615 vom 10. Juli 1894.

Beschreibung: Als Gefäß dient ein U-förmiges Rohr, dessen Unterteil mit Salz gefüllt wird (Fig. 165) oder ein techteckiges Gefäß

mit ähnlicher Unterteilung in zwei wesentlich vertikale Räume (Figur 166), die durch eine Salztasche aus perforiertem Glas oder Steinzeug verbunden wer-



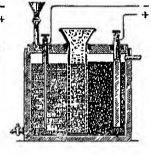


Fig. 165.

1 ig 10b

den Das Salz dient als Diaphragma, die Speisung erfolgt von der Mitte aus, der Anodenraum wird mit Koksstücken gefüllt, ein Kohlenstift dient als Zuführung. Eisenblech bildet die Kathode Die Zukulation erfolgt von der Mitte nach beiden Seiten.

6. U.S. A.-Pat. Nr. 522 616 vom 10. Juli 1894.

Beschreibung: Eine Kohlenanode, welche johrenformig gestaltet sein kann, reicht in einen porösen Tonzylinder, dieser wird in Sand oder Anthrazitpulver eingebettet, das seinerseits von einem Korb aus Drahtnetz mit Asbestbekleidung aufgenommen wird. Der Korb mit Inhalt wird in ein eisernes Kathodenfaß eingeführt, von welchem er durch einen Glasring isoliert ist

7. U. S. A.-Pat. Nr. 522618 vom 10. Juli 1894 entspricht dem vorhergehenden und unterscheidet sich nur durch die Abfassung der Patentansprüche.

- , 220 ---

r. 522617 entspricht gleichfalls den vorhergehenine Ableitung aus dem Anodenraum vorgesehen, reinigungen abzuführen.

9. U.S. A.-Pat. N1, 522614 vom Jahre 1894.

Beschreibung: Anthrazitkohlenpulver oder feinpulvriges nicht leitendes Material wird mit alkalischer Wasserglaslösung zu einem steifen Brei angerührt und derart in einen, mit Drahtnetz umgebenen Sack aus Kanevas gepreßt, daß letzterer in gewünschter Dicke gleichmäßig damit ausgefüttert wird.

Das so hergestellte Gefäß wird mit Kohlenklein beschickt in welches man einen Kohlenstab als Anodenzuführung und einen siebartig durchlochten Zylinder mit Deckel und Wasserverschluß als Salztopf packt, als Kathode dient ein mit Salz gefüllter Topf.

Während der Elektrolyse wird gelatinöse Kieselsäule aus dem Wasserglas freigemacht und bildet mit dem beigemengten Pulver ein gelatinöses Diaphragma.

10. U.S. A.-Pat. Nr. 741592.

Aus Glaswolle gewebte, mit gelatinöser Masse immägnierte Diaphragmen.

11. U.S. A.-Pat. Nr. 807/040 vom 19. Dezember 1900 (angem. 1895)

Beschreibung: Die in äquivalenten Mengen auftretenden Gase H_2 und Cl_2 werden getrennt abgeführt und zu HCl verbrannt.

12 U.S.A.-Pat. Nr. 831474 vom 18. September 1906 (angem 1904).

Beschreibung: Ein Drahtnetz wird über zwei Ringe gespannt und bildet so ein becherförmiges Gefäß, das innen mit einem Gewebe bekleidet wird. Man breitet eine gelatinöse Masse auf dem Boden in gewünschter Dicke aus und bedeckt sie mit einer Scheibe aus Asbest, welche mit Magnesiumsilikatlösung imprägniert ist Auf diese Scheibe stellt man einen Zylinder aus gleicher Masse, der einen kleineren Durchmesser besitzt wie Ring und Drahtnetz, und füllt den Zwischenraum zwischen beiden mit gelatinöser Masse. Innen werden Anoden eingesetzt, das außere Drahtnetz dient als Kathode und das Ganze wird mit einem Mantel umgeben.

Ausübung: Das Versahren Roberts' wurde in der Roberts-Chemical Co. ausgeübt, insbesondere sind es die letzten vier Patente, welche dort Anwendung sanden. Näheres siehe im II. Teil. Das Versahren ist durchaus rückständig und ist neuerdings gegen das Billiter-Versahren I vertauscht worden.

E. A. Le Sueur, Ottawa.

U. S. A.-Pat. Nr. 450 103 vom 7. April 1891; vgl. D. R. P. Nr. 60755
 S. 24.

Beschreibung: Es werden viele Glocken in einem gemeinsamen Gefäße angeordnet, ihre Konstruktion wurde im D.R. P. Nr. 60755 bereits auf S. 24 ff. beschrieben, die Anoden füllen den Glockenquerschnitt fast vollständig aus.

- 14. U.S. A.-Pat. Nr. 450104 vom 7. April 1891 entspricht gleichfalls dem genannten D. R. P., es wird eine Vorrichtung beschrieben, die den Strom beim Schadhaftwerden der Diaphragmen automatisch unterbricht.
- 15. U.S. A.-Pat. Nr. 468880 vom 10. Februar 1892.

Es wird der Überlauf aus dem Anodenraum beschrieben, der dazu dient den Flüssigkeitsstand anzuzeigen.

16. U.S. A.-Pat Ni. 514681 vom 13. Februar 1894.

Beschreibung: Die Anode wird von einem Ring mit Gewinde getragen, durch dessen Drehung sie gesenkt werden kann. Entsprechend der Neigung der Zelle sind die Schraubengänge derart geführt, daß sich die Anode beim Senken stets parallel zu sich selbst verschiebt.

17. U.S. A -Pat. Nr. 518040 vom 10 April 1894.

Als Diaphragma dient ein Rahmen aus Stein, dessen Seitenflächen mit Blattern aus Asbestpapier bespannt sind. Sein Hohlraum wird mit Salzlösung gefüllt, die durch ein Steigrohr unter
etwas höheren hydrostatischen Druck gestellt wird, oder mit einer
Losung von hoherem spezifischem Gewichte. Der Eintritt der
Anodenlosung in den Diaphragmenrahmen soll dadurch verhindert
werden Der Diaphragmenrahmen schließt die Anodenglocken unten
ab und wird fest gegen die Rander geklemmt. Die Kathode liegt
unten an. Die ganze Speiselösung kann durch den Diaphragmenrahmen in die Zelle eingeführt werden

18. U.S. A.-Pat. Nr 518786 vom 24. April 1894.

Beschreibung: Die vorbezeichneten Diaphragmarahmen sollen an der Anodenseite mit Asbestblatt bespannt oder mit einer porösen Tonplatte abgeschlossen werden, auf der Kathodenseite sollen sie durch ein Pergamentblatt und durch Bichromat gegerbte Gelatine oder durch ein dickes Gewebe bekleidet werden. Der Zwischen446

raum zwischen der Doppelfläche kann noch durch eine weitere Lage Asbestblatt unterteilt werden.

19. U.S. A.-Pat. Nr. 583 330 vom 25. April 1897.

Dem Anolyten wird etwas Salzsäure zugeführt (siehe Brit. Pat. Nr. 15050 [1891] S. 155).

20. U.S. A.-Pat. Nr. 723398 vom 24. März 1903.

Beschreibung: Der Anmeldung ist beistehende Fig. 167 beigeheftet, auf derselben wird die horizontale Anordnung verlassen.

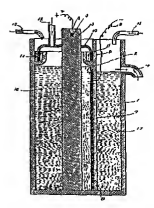


Fig. 167.

Der Deckel 10 des Anodenraumes 16 ist durch Flüssigkeitsverschluß 11 abgedichtet. Die Speiselösung fließt durch 13 zu, der Chlor entweicht bei 12. Die Kathode stützt sich gegen einen Rahmen 8 (aus Schiefer oder dergl.) und wird innen von einem Diaphragma 2 bedeckt. Das Niveau wird im Kathodenraum 17 etwas niederer gehalten wie im Anodenraum. In den Kathodenraum wird ständig Wasser eingeleitet, das gleichzeitig zur Kühlung dient.

Konstruktion und Arbeitsweise dieser letzten Beschreibung sind entschieden als ein Rückschritt anzusehen.

Ausübung: Von den vorgenannten Patenten scheinen nur die U. S. A.-Pat. Nr. 450103, 450104, 468880, 514681, 583330 Anwendung gefunden zu haben. Näheres hierüber siehe im II Teil.

Diskussion der Patente. Die ursprünglichen Diaphragmen aus Pergament mit Albuminschicht waren wegen ihrer geringen Lebensdauer von ca. 3 Tagen kaum verwendbar, weil ihre stete Eineuerung zu kostspielig ist. Die automatische Stromunterbrechung nach Patent Nr. 450104 wurde überslüssig als man haltbareie Diaphiagmen verwandte. Der Veisuch, das Kathodenprodukt nach den Patenten Nr. 518040 und 518786 durch eine Zwischenschicht vom Anodemaum fernzuhalten, dürfte mißlungen sein. Diesem Gedanken begegnen wir in mehreren Patentschriften. Es ist nicht zu verhindern, daß Alkali durch elektrische Überführung in die Zwischenschicht und von da in den Anodenraum gelangt, erschwert wird dies allerdings dadurch, daß die Speiselösung im Gegenstrom geführt wird. Viel zweckmäßiger ware es aber, sie vom Anodenraum durch das Diaphragma nach dem Kathodenraum zu führen, statt sie vom Diaphragmenrahmen aus nach beiden Seiten dringen zu lassen.

Wenn man von diesen Einzelheiten absieht, muß die vereinfachte Konstruktion, die zur Anwendung gelangte, als zweckmäßig und für die damalige Zeit als fortschrittlich bezeichnet werden.

E. B. Cutten, Newyork.

21. U. S. A.-Pat. Nr. 480491 vom 9. August 1892; vgl. D. R. P. Nr. 69461 S. 39.

Beschreibung: Ein eisernes Gefäß dient als Kathodenraum, nahe dem Boden wird eine starke Glasplatte angeordnet, auf die ein Kohlenklotz zu liegen kommt, in welchen vertikale Kohlenstifte eingeschraubt werden, die als Anoden dienen. Sie werden von einer Glasglocke umschlossen, in der sich das Chlor ansammelt, um daraus abgesaugt zu werden. In ähnlicher Weise sammelt sich der Wasserstoff in einer Glocke aus Eisenblech an, welche ringförmig um die Anodenglocke angeordnet ist und den Zwischenraum zwischen dieser und der Badwandung ausfüllt. Auf die Glasplatte wird festes Salz bis zum oberen Ende der Anoden geschichtet. Die Speiselösung fließt durch eine Bohrung des Kohlenklotzes und durch Zweigleitungen aufwärts zwischen je zwei Anodenstiften. Die Alkalilösung wird durch einen Bodenstutzen abgeführt.

22. U.S. A.-Pat Nr. 491700 vom 14 Februar 1803.

Beschreibung: Statt der Glasglocke umschließt ein poröses Gefaß, das oben und unten glasiert sein kann, die Anoden.

23 U.S A.-Pat. Nr. 505805 vom 3. Oktober 1803.

Beschreibung. Die Zelle ist kaum geandert, die Speisung und die Alkalientnahme erfolgt abei automatisch. Nach dem

24. U.S.A-Pat. Nr. 510900 vom 19. Dezember 1803 sollen auch die Kathoden durch eine Reihe vertikaler Kohlenstäbe gebildet werden.

Ausubung: unbekannt.

Diskussion: Die Konstruktion scheint keine gluckliche zu sein, die Strombahnen werden durch die beschriebene Anordnung derart eingeschnürt, daß der innere Widerstand der Zelle außerst hoch sein muß. Die Beschickung des Anodemaumes mit sestem Salz ist nützlich, aber im Betriebe schwer durchzusühren, die Spersung durch konzentrierte Salzlösung, die in den Anodemaum ein-

~~4

fließt, ist rationell. Siehe auch D.R.P. Nr. 69461 S. 39 und Diskussion daselbst.

Thomas Craney, Bay City, Mich.

25. U	S. APat.	Nr.	487996	voin	13.	Dezember	1892.
-------	----------	-----	--------	------	-----	----------	-------

40. " " 552055 vom 14 Januar 1896.

Siehe die Deutschen und Britischen Patente desselben Autors.

H. Blackmann, Newyork.

41. U.S A.-Pat. Ni 489 990 vom 25. Oktobei 1802; vgl. D.R.P. Ni. 69087 S. 38.

Beschreibung: Der Eifinder sucht von der Änderung des spezifischen Gewichtes, welche die Lösungen bei der Elektrolyse eisahren, Vorteil zu ziehen, der Katholyt, dessen spezifisches Gewicht zunimmt, soll durch Zentrifugieren vom spezifisch leichteren Anolyten getrennt werden. Die Elektroden sollen dazu in einer mit Isoliermaterial ausgefütteiten Eisentrommel ringförmig und konzentrisch angeordnet werden und zwar die Anoden näher zur Achse, wie die Kathoden, dazwischen ein Diaphragma. Die Salzlösung soll neutral zugeführt werden, die Kathodenlauge und die Gase werden getrennt abgeführt. Die Zelle soll auf einer gemeinsamen Achse mit der Dynamo aufmontiert werden können.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die originelle Idee ist technisch kaum ausführbar, das Zentrifugieren ist aber auch überflüssig, weil die spezifischen Gewichte des Katholyten und Anolyten verschieden genug sind, um eine Trennung durch bloße Schichtung zu ermöglichen.

42. U.S. A.-Pat. Nr. 541 146 vom 18. Juni 1895.

Beschreibung: Die Salzlösung wird nachgesättigt, gekühlt und wieder in die Zelle geführt.

J. Greenwood, London.

43. U.S.A-Pat. Nr. 489067 vom 10. Januai 1893.
44. " 514318 vom 13. Februar 1894; vgl. D.R.P.

Nr. 62012 S. 31.

Charles Waite, Newton, Mass.

15. U.S. A.-Pat. N1 501121 vom 18. Juli 1893.

Beschreibung Die Salzlösung wird zur Entfernung von SO₁-Ionen mit löslichem Bariumsalz (vorzugsweise BaCl₂) versetzt.

J. Ch. Richardson, London.

10. U.S. A.-Pat. Nr. 501628 vom 18. Juli 1803; vgl. Brit. Pat. Nr. 19704 (1891) S. 155.

17. U.S. A.-Pat. Nr. 508 241 vom 17. November 1803

Beschleibung Der Zellemaum wird durch enge Glocken unterteilt, deren Wände an ihrem unteren Rande nach außen gebogen sind. Die Glocken bleiben oben offen und nehmen einen horizontalen Rost aus Kupferstreifen auf, der die Kathoden bildet In den Glockenwanden sind Bleipflöcke eingelassen, die als Stromzufuhrungen für eine Reihe horizontaler Kohlenstäbe dienen, welche zwischen den Glocken angeordnet sind und die Anoden bilden

Ausubung unbekannt.

H. Blackmore.

48 U.S. A.-Pat. Nr. 508804 vom 14. November 1803

Beschreibung Die Zelle besteht aus die rechteckigen, ungefähr gleichgroßen längeren Trogen, deren mittlerer die Speiselösung aufnimmt, während die zwei Außengefäße als Anoden-

resp. Kathodengefäße dienen. Geneigte, perforierte Platten dienen dabei als Elektroden. Die Elektrodentaume werden mit Wasser beschickt und durch breite Heber mit der Mittelzelle verbunden.

Billiter, Flektrolyt Alkalichloruberlegung mit festen Kathoden 1

Carl Garage

Die Heber tragen eine Saugleitung an ihrer Krümmung, ihre Öffnung kann an einem Ende durch ein Ventil beliebig geregelt werden.

49. U.S. A.-Pat. Nr. 510834 vom 12. Dezember 1893.

Beschreibung: Die Unterteilung erfolgt hier durch zwei vertikale Diaphragmen. Die Salzlösung fließt auf einer Seite der Mittelzelle ein, Überschüsse fließen auf der gegenüberliegenden Seite aus. Die beiden Seitenabteilungen dienen wie früher als Anodenund Kathoden äume, nehmen ähnliche Elektroden auf und werden wieder mit Wasser beschickt. Damit ja kein Salz in die Elektrodenräume dringt, wird das Niveau in den Seitenabteilungen höher gehalten.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: crübrigt sich von selbst.

Antoine J. Chalandre, Paris.

 U.S. A.-Pat. Nr. 511682 vom 26. Dezember 1893; vgl. D. R. P. Nr. 73964 S. 45.

Chalandre, Colas und Gérard, Paris.

51. U.S.A.-Pat. Nr. 647 217 vom 10. April 1900; vgl. D.R. P. Nt. 116.411 S. 94.

Automatische Salzsäurebildung und Einführung in den Anolyten.

52. U. S. A. Pat. Nr. 665 953; vgl. auch Le Sueur U. S A-Pat Nr. 583 330 S. 222.

Beschreibung: 5—40% HCl vom Äquivalent der gleichzeitig erzeugten NaOH fließen in den Anolyten.

E. Andreoli, London.

53. U.S.A.-Pat. Nr. 512266 vom 9. Januar 1894

Beschreibung: Die Besonderheit der Anordnung liegt in der Zusammensetzung der Elektroden. Die Kathode wird durch ein rechteckiges Eisengefäß gebildet, das durch einen Draht, dessen Widerstand berechnet oder nach Bedarf variiert wird, mit einem rechteckigen Korb aus poröser Kohle oder aus zwei oder mehreren Lagen feinen Drahtnetzes mit Kohlenklein verbunden ist. Die Anoden bestehen aus Kohle oder einem Korb von Platindrahtnetz mit oder ohne Kohlenklein.

Ausübung: unbekannt.

- 22/ -

54. U.S. A.-Pat. Nr. 525732 vom 11. September 1894.

Beschreibung: Es werden Diaphragmen verwendet, die aus Bimssteinpulver und Asbest oder Infusorienerde zusammengesetzt sind, die Anoden sollen aus Eisen-(?), Bleisuperoxyd, Platin oder Retortengraphit bestehen. Die Zelle wird durch Diaphragmen in mehrere Unterabteilungen geteilt, die der Elektrolyt der Reihe nach durchfließt.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Außer der höchst unzweckmäßigen Zusammensetzung der Diaphragmen und der Kathoden weist das Patent nichts Neues auf. Es ist höchst schädlich den Elektrolyten durch mehrere Zellen fließen zu lassen.

Henry Carmichael, Malden.

- 55. U. S. A.-Pat. Nr. 518710 vom 24. April 1894; vgl. D.R.P. Nr. 87676 S. 69.
- 56. U.S. A.-Pat Ni. 637851 vom 21. November 1899 Automatische Speisevorrichtung, vgl. D.R.P. Nr. 112818 S. 90.

Michael H. Wilson, Brooklyn

57. U.S. A.-Pat. Nr. 556038 vom 10. März 1896.

Beschreibung: Die Verbindung zwischen den Zellen soll durch Wasserströme vermittelt werden, welche die Pole bespülen, und zwai kann die Flüssigkeit entweder frei herabfallen oder durch gelochte Glasiohie, die nach dem Zellenboden wie nach dei Decke der Zelle offen bleiben.

Ausübung unbekannt.

Diskussion Der angestrebte Zweck bleibt völlig unverstandlich.

Jules Meyrueis, Paris.

58 U.S. A - Pat. Nr. 500518 vom 19 Mai 1890.

Beschreibung: Die Eifindung hat keine besondere Konstiuktion der Zellen im Auge, sondern sie betrifft die Behandlungsart des Kathodenproduktes Diaphragmenzellen mit vertikalen Diaphragmen werden stufenförmig aufgestellt, der Anolyt wird mit Salzsäure angesäuert und durchfließt die Anodenabteilungen der Reihe nach, der Katholyt wird in ahnlicher Art durch alle Kathodenräume geführt und dann in einen Kocher abgeleitet, in welchem er mit Bleiglätte zusammengebracht wird Durch Einleiten von Kohlensäure wird Bleiweiß ausgefallt. Die Lauge wird weiter karbonisiert,

man läßt Bikarbonat auskristallisieren und führt die Mutterlauge wieder den Kathodenräumen zu.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Der angestrebte Zweck kann auf billigere Art erreicht werden.

James Mercer, Rumford Falls, Me.

59. U.S. A.-Pat. Nr. 564311 vom 21. Juli 1896.

Beschreibung: Die Anodenkammern bestehen aus Steinzeug, sie sind in ihrer unteren Hälfte in vertikaler Richtung streifenförmig aufgeschlitzt, Asbestpapier wird als Diaphragma von außen angelegt und durch eine Drahtnetzkathode angedrückt.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Im Wesen bildet diese Anordnung eine Wiederholung der Konstruktion von Diaphragmenkästen (siehe etwa Brit. Pat. Nr. 15276 [1894] S. 188).

Elbridge Baker, Winchester, Mass.

60. U. S. A.-Pat. Nr. 579250 vom 23. März 1897.

Beschreibung: Den Keinpunkt der Erfindung bildet die Zusammensetzung des Diaphragmas. Dasselbe soll aus einem Gemisch von Zement und Sand bestehen, abei gerade nur so viel Zement enthalten als unbedingt eiforderlich ist, danut die Masse abbindet. So soll man widerstandsfähige poröse Diaphragmen erhalten. Die Anordnung weist im übrigen wenig Bemerkenswertes auf. Die Elektrolysiertröge werden mit Zement und Sand ausgefüttert und durch die vertikal angeordneten Diaphragmen abgeteilt, das Anodenraum wird mit festem Salz beschickt, der Kathodenraum mit Salzlösung. Die Anoden bestehen aus Retortenkohlenstücken, die durch geschmolzenes Blei mit einem durchlaufenden Kupferdraht verbunden und dann verkittet werden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion Die Zusammensetzung des Diaphragmas, die Speisung des Anodemaums durch festes Salz usw. erinnert unwillkürlich an das Verfahren Griesheim-Elektrons, das aber dem hier besprochenen wesentlich überlegen ist. Haltbare Elektroden lassen sich auf die beschriebene Art nicht herstellen, weil die Metallseele unter allen Umstanden korrodiert wird.

J. Hargreaves.

oi. U.S. A.-Pat. Ni. 571 591 vom 17. November 1896.

I. Hargreaves und T. Bird.

- 62. U.S. A.-Pat. Nr. 596 157 vom 28. Dezember 1897.
- 63. " 652 846 vom 3. Juli 1900.
- 64. " " 655333 vom 7. Aug. 1900. Siehe die Britischen und Deutschen Patente.

Spilker.

65. U.S.A.-Pat N1. 583 513 vom Jahre 1897.

Beschielbung Zur Heistellung von Diaphragmen für die Alkalichloridelektrolyse wird Kalk auf elektroendosmotischem Wege auf ein Pergamentblatt niedergeschlagen, indem man ein solches Blatt als Trennungswand benützt und den Anodenraum mit Chlorkaliumlauge füllt, die etwa 2 % Chlorcalcium enthält, während man den Kathodenraum mit Ätzkalilauge beschickt. Beim Stromdurchgang scheidet sich auf der Pergamentwand in der Anodenzelle eine vorwiegend aus Kalk bestehende Schicht ab, welche gebianntem Ton ahnlich ist, sie wird bei der Chloralkalielektrolyse nicht angegriffen.

L. P. Hulin, Modane.

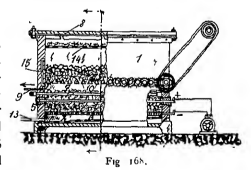
66. U. S. A.-Pat. Nr. 586 236 vom 13. Juli 1807; vgl. D. R. P. Nr. 81 803. S. 62.

W. S. Romme, New Rochelle, N Y.

07. U S A.-Pat. 000 081 vom 5 Juli 1808.

Beschreibung Auf einem durchlochten Metallbleche 2, z B Zink (1), Figur 168, das an den negativen Pol geschlossen 1st, wird

eine Schicht feuchten Kochsalzes ausgebieitet, horizontale Kohlenstabe 5, welche mit dem positiven Pole verbunden sind, werden in die Salzschicht eingebettet. Wahrend der Elektrolyselaßt man so viel Wasser zufließen, daß das Salz feucht bleibt und daß das Alkali von der



Kathode gespült wird. Ein Rost aus dreikantigen Stäben 10, die rotieien, soll von oben ständig Salz zuführen. Das Chlor soll in der Zelle selbst durch Kalk absorbiert werden können, der in

ten Körben 14 in den oberen Teil des Anodemaumes a wird.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Das Verfahren ist kaum ausführbar, Salzschichten werden unterwaschen, es bilden sich Hohlräume und oben harte Krusten, welche von den Anoden in ihrer ursprünglichen Stellung festgehalten werden würden. Um frisches Salz nachzuliefern, müßte man also die ganze Anordnung erst zerstören. Der erhoffte Vorteil ist übrigens ein ganz illusorischer. Der Vorschlag, Zink als Kathodenmaterial zu verwenden und den Chlorkalk im Anodenraum herzustellen, zeigt, daß der Anmelder kaum größere Experimente angestellt hat.

G. B. Baldo, Triest.

68. U.S. A.-Pat. Nr. 612009 vom 11. Oktober 1898.

Beschreibung: Zur Elektrolyse soll Seewasser gelangen in Zellen, die mit zwei konzentrischen Diaphragmen ausgerüstet sind. Das äußere Diaphragma besteht aus einem Rahmenwerk aus Steinzeug, welches mit Leinengewebe und Asbest bespannt und von einer Drahtnetzkathode umgeben wird. Das innere Diaphragma ist ähnlich zusammengesetzt und nimmt die Anodenkohlen auf Diaphragmen sind unten geschlossen und werden in einem weiteren Gefäß konzentrisch angeordnet. Das außere Gefäß wird mit Wasser beschickt, der Zwischenaum zwischen den Diaphragmen und der Anodentaum aber mit Seewasser. Im außeren Gefaß bildet sich Atznatron, das abgezogen wird, im Anodenraum wird Schwefelsäure aus den Sulfaten in Freiheit gesetzt. Die Anodenlosung soll fraktioniert destilliert werden, die ersten Drewiertel des Destillates sollen verloren gegeben werden, der Rückstand enthält die Chloride und die freigesetzte Schwefelsaure und soll zur Salzgewunnung geglüht werden. Versetzt man die Anodenlösung mit verdinnter Schwefelsäure, so soll man Schwefelsaure und Chlor als Anodenprodukte gewinnen können. Im Zwischenraum zwischen beiden Diaphragmen sollen die verunreinigenden Calcium- und Magnesiumsalze in Form von Hydroxyden ausfallen.

Ausubung: unbekannt.

Diskussion. Bei der Kochsalzelektrolyse spielt der Preis des Rohmateriales neben dem Preise der Kraft nur eine sekundäre Rolle, es ist daher ganz sinnlos das Ergebnis der Elektolyse, wie es hier geschicht, zum mindesten völlig in Frage zu stellen, um etwas an Salz zu sparen, und auf umständlicherem Wege billigeres Produkt

zu gewinnen. Daß man mit höheren Spannungen und mit schlechten Ausbeuten zu rechnen hat, wenn man verdünnte Lösungen elektrolysiert ist einleuchtend (vgl. S. 4); wenn nun die verdünnten Chloridlösungen noch dazu so unrein sind, wie dies bei Meerwasser der Fall ist, so kommen sie ohne vorhergehende Reinigung und Konzentrierung für elektrolytische Zwecke gar nicht in Frage (vgl. D.R.P. Nr. 87735 S. 78).

Herbert H. Dow, Midland (Michigan).

69. U.S.A.-Pat. Ni. 621907 vom 28, März 1899. Elektrolytische Zelle.

Beschreibung: Bei der Elektrolyse werden Doppelzellen verwendet, deren Konstruktion auf nachstehenden Fig. 109 und 170 versinnlicht wird.

Lange stabförmige Kohlenelektroden E werden durch den Deckel geführt und in denselben bei D gut eingedichtet, zwei gleich-

falls in die Deckel eingedichtete Röhren F dienen zui Gasabfuhi.

Die Doppelzelle wird von außen mit Salzlösung gefüllt, diese fließt sowohl in die innere, wie in die

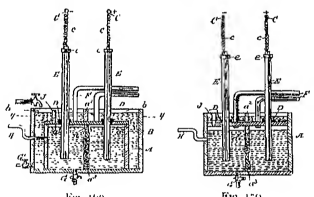


Fig. 169

Fig. 170,

außere Zelle. Die innere Zelle fullt man nicht vollstandig an, sondern sperit den Zufluß durch Einschieben des Stopfens J ab, ehe die Losung den Deckel erreicht, man gewinnt dadurch einen Raum w, in welchem sich die Gase sammeln konnen

Die innere Zelle wird durch ein Diaphragma a, unterteilt, auf das Diaphragma wird eine undurchlässige Trennungswand a gesetzt, welche eine Vermischung der anodisch und kathodisch gebildeten Gase ausschließt. Lösung kann durch H und G ein-bzw. aussließen, das außere Gefäß kann durch (if entleert werden.

Beyor man den Strom einschaltet, setzt man noch die undurchlässige Trennungswand a2 ein, diese teilt die äußeie Zelle in zwei vollständig abgetrennte Räume, eine Elektrolyse geht deshalb ausschließlich in der inneren Zelle vor sich. Die Füllung der äußeren -3-

Zelle dient lediglich dazu, den Apparat völlig gasdicht zu halten und etwaige Undichtigkeiten sofort (durch Niveauverschiebung) anzuzeigen. Gasverluste werden dadurch ausgeschlossen und es wird die Gewinnung luftfreien Chlors (beim Absaugen desselben aus den Zellen) ermöglicht.

Eine Abänderung der Konstruktion wird durch Fig. 162 versinnlicht, die äußere Zelle fällt hier fort, die Dichtungssüssigkeit wird nur auf den Zellendeckel geschichtet und abermals durch eine Scheidewand in zwei völlig abgetrennte Teile geteilt.

Die Kohlenelektroden können auch von unten durch den Boden der Zelle eingeführt werden, die zuerst beschriebenen Konstruktionen sollen aber den Vorteil bieten, daß die Kohlen besser geschützt werden. Kraft ihrer Porosität ziehen sie nämlich Lösung ein. Befindet sich oberhalb der Zelle ungebrauchte Chloridlösung, so soll sie zuerst in die Kapillaren vordringen, in der Kohle soll sie aber weniger Schaden anrichten wie Anolyt oder Katholyt, welche korrodierend wirken und die Anschlußkappen aufzehren.

Um sie an die Stromschienen anzuschließen erhalten die Anoden Metallkappen; diese stellt man her, indem man die Kohlenenden zuerst elektrolytisch verkupfert, dann durch Eintauchen in Lötsalz, endlich in geschmolzenes Lötmetall verzinnt.

Die Herstellung solcher Anschlüsse ist relativ kostspielig, Jeder Kontaktkopf muß beim Auswechseln einer Anode eineuert werden Um die Erneuerung weniger häufig vornehmen zu müssen, werden Anoden verwendet, welche mehrmals so lang sind wie notig und diese werden in dem Maße, in welchem sie sich abnützen, von oben nachgeschoben, um dies zu ermöglichen, sind sie mit biegsamen (etwa spiralförmig gewundenen) Anschlußdrahten e versehen.

Ausübung: Das Verfahren soll in etwas abgeänderter Form in der Dow-Chemical Co. ausgeübt werden.

Diskussion: Die in der Beschreibung erwähnte alltällige Einführung der Elektroden von unten ist aus konstruktiven Grunden und wegen der schwierigen Abdichtung unratsam. Der Vorteil, den der Erfinder sich davon verspricht, daß die Kohlen bei ihrer Einführung durch den Deckel zuerst durch unveränderte Salzlösung gehen, ist ein illusorischer Nicht der Anolyt als solcher ist es so seht, der die Korrosion der Kohlen und die Verschlechterung oder Verzehrung der Kontakte verursacht, sondern hauptsächlich der elektrolytische Prozeß, der an und in den Elektroden vor sich geht (vgl. hierzu Brit. Pat Nr. 7272 [1900] u. Nr. 14133 [1902] S. 196). Da ist es denn auch gleichgültig, ob Anolyt oder Salzlösung hinaufgezogen wird, wenn die Lösung den Kontaktkopf erreicht, wird

elektrolytisch Chlor abgeschieden, welches die Metallkappe mit einer Chloridschicht überzieht, die einen Übergangswiderstand bildet. Das Chlorid gelangt auch nicht allein durch Wirkung der Kapillarkräfte dahin, sondern auch durch elektrische Überführung, in dem Kohlenstab hat ja ein Potentialabfall seinen Sitz. Um den Kontakt gut zu erhalten, genügt es daher auch nicht, von vornherein durch elektrolytische Verkupferung für enge Berührung zu sorgen, es dürfen sich auch keine schlechtleitenden Chloridkrusten bilden. Je länger man dieselben Metallköpfe verwendet, desto größer werden die Übergangswiderstände. Da die Verwendung langer Elektrodenschäfte mit Spannungsverlusten verbunden ist, kann sie nicht vorteilhaft erscheinen. Auch das Nachschieben der Elektroden dürfte nicht so leicht (ohne die Zellen zu öffnen) gehen, die Elektroden werden ja nicht von unten nach oben aufgezehrt (wie etwa beim Kohlenlichtbogen), sondern hauptsächlich von der Seite, schließlich bleibt eine dünne Seele, die meist abgebrochen werden mußte, ehe man nachschieben kann.

Horbort H. Dow, Midland, Michigan

70. U.S.A.-Pat. Ni. 621 908 vom 28. März 1899. Porose Diaphragmen für elektrolytische Zellen und ihre Herstellungsart.

Beschreibung: "Die beistehende Fig. 171 und die folgende Beschreibung verdeutlichen eine Ausführungsart des Prinzipes meiner

Erfindung bis ins Detail, die mitgeteilte Ausführungsart bildet nur eine der vielfältigen Anwendungsmöglichkeiten des Prinzipes meiner Erfindung.

Die Zeichnung versinnlicht einen vertikalen Querschnitt der Zelle, die nach meiner Erfindung benutzt wird, sie zeigt die Elektroden darin in Form von Erhöhungen.

Obzwar meine Erfindung in elektrolytischen Zellen mit verschiedenen Losungen verwendbar ist, habe ich die Verwendung für die



Fig. 171.

Elektrolyse von Kochsalzlösung oder Meerwasser zur Datstellung von Ätznatron und Chlor oder von Chlorcalciumlösung zur Datstellung von Chlor und Ätzkalk in erster Linie angestrebt. Der Apparat besteht aus einer elektrolytischen Zelle von passender Form und Größe mit einer Anode B vorzugsweise aus Kohle und einer Kathode C gleichfalls aus Kohle. Die Kohlen sind in zweckmäßiger Weise durch Gummipackungen isolieit, die Gase können durch a aus der Zelle geführt werden.

Meine Methode das Chlor zu gewinnen besteht darin, ein Diaphragma in der elektrolytischen Zelle durch chemische und elektrolytische Wirkung zu bilden, welches aus zwei Schichten verschiedener Zusammensetzung besteht, von denen jede befähigt ist, die Diffusion des Produkts der einen, näherliegenden Elektrode zu verzögern und das Produkt der anderen Elektrode, die im anderen Abteil gegenübersteht, durch chemische Wirkung zu zerstören, während die Lösung der Elektrolyse unterliegt.

Meine Methode, Chlor und Ätznatron aus gewöhnlicher Salzlösung, die Kochsalz, Chlorcalcium, Chlormagnesium gelöst enthält, zu gewinnen, ist die folgende: In der Nachbarschaft der Anode wird etwas Eisen F in den Elektrolyten eingeführt. Die ersten Wirkungen des Stromdurchganges durch den Elektrolyten bestehen darin, freies Chlor in Anodennähe und Natrium, Calcium oder Magnesium im Kathodennähe abzuscheiden. Letzteres tritt mit dem Wasser in Reaktion und bildet in Kathodennähe Natrium-, Calcium- und Magnesiumhydroxyd, Na + H $_2$ O = Na OH + H. Ein Teil des Chlors an der Anode verbindet sich mit Eisen zu Eisenchlorid (3 Cl + Fe - Fe Cl $_1$) Natrium-, Calcium-, Magnesiumhydroxyd und Eisenchlorid diffundieren nach der Mitte der Zelle und treffen sich zwischen den Elektroden. Beim Zusammentreffen wird das Eisen als Frsenhydroxyd gefällt, das einen Teil des Diaphragmas bildet

$$3 \text{ NaOH} + \text{FeCl}_3 = \text{Fe(OH)}_3 + 3 \text{ NaCl}$$

 $3 \text{ Ca(OH)}_2 + 2 \text{ FeCl}_3 = 2 \text{ Fe(OH)}_3 + 3 \text{ CaCl}_2$
 $3 \text{ Mg(OH)}_2 + 2 \text{ FeCl}_3 = 2 \text{ Fe(OH)}_3 + 3 \text{ MgCl}_2$.

Calcium- und Magnesiumhydroxyd werden aus Chlorealeium und Chlormagnesium durch Natriumhydroxyd gefallt.

Das Diaphragma beginnt sich zu bilden und sich aus diesen Niederschlägen aufzubauen, es besteht aus Hydroxyden von Eisen, Calcium und Magnesium. Das Chlor, welches zur Kathode diffundiert, wird im Diaphragma von den Hydraten des Calciums und Magnesiums unter Bildung von Hypochloriten des Calciums und Magnesiums abgefangen, einer Verunreinigung der Kathodenlösung

durch Chlor wird dadurch vorgebeugt. Diese Hypochlorite, deren Formeln nicht sicher bekannt sind, zersetzen sich sehr rasch, wahrscheinlich unter Freisetzung von Chlor und Sauerstoff. Im Betriebe wird die Gegenwart dieser Hypochlorite nicht festgestellt. Eisenhydrat ist, soweit Chlor in Frage kommt, reaktionsträge und wird nicht verändert, so daß sich das Calcium- und Magnesiumhydrat durch Wirkung des Chlors auf der Anodenseite eventuell fast völlig löst, Eisenhydrat bleibt daselbst zurück, während die Kathodenseite hauptsächlich aus Calcium- und Magnesiumhydraten besteht. Das Eisenhydroxyd verhindert, daß das Chlor der Anodenabteilung von den Teilen des Diaphragmas verzehrt wird, mit welchen Die Poren des Diaphragmas enthalten es sich verbinden kann. Chloride des Eisens, Calciums und Magnesiums, beim Eintritt in das Diaphragma wird das Ätznatron durch diese Chloride verbraucht, ehe es den Anolyten verunreinigen kann.

 $3 \text{ NaOH} + \text{FeCl}_3 = \text{Fe(OH)}_3 + 3 \text{ NaCl}$ $3 \text{ Ca(OH)}_2 + 2 \text{ FeCl}_3 = 2 \text{ Fe(OH)}_3 + 3 \text{ CaCl}_2$ $3 \text{ Mg(OH)}_3 + 2 \text{ FeCl}_3 = 2 \text{ Fe(OH)}_3 + 3 \text{ MgCl}_2$

So werden die Produkte der Elektrolyse tatsächlich verhindert durchzutreten und die Lösung des anderen Abteils zu verunreinigen. Die Bildungsgeschwindigkeit der Niederschläge und des Diaphragmas ist um so größer, je schneller die Diffusion vor sich geht, wird ein Teil des Diaphragmas beschädigt, so wächst die Diffusion an der beschädigten Stelle und eine schnellere Niederschlagsbildung flickt die Bruchstelle. Man beobachtet sogar, daß das Diaphragma an Dicke zunimmt. Obzwar ein oder mehrere Blätter eines porosen Materials, wie Papier, Stoff, Asbest oder dergl, als Kern eingesetzt werden können, auf dem sich die zwei wichtigsten Schichten niederschlagen, hat es sich in der Praxis weder als notwendig, noch als vorteilhaft erwiesen. Das Diaphragma bildet sich vielmehr bereits ohne solchen Kern an der rechten Stelle. Die physikalischen Eigenschaften, welche die gemischten Hydroxyde als Diaphragmensubstanz bei solcher Entstehungsweise besitzen, sind solche, daß sie eine koharente Masse bilden, welche in sich genügenden Halt besitzt, dem elektrischen Strome bei seinem Durchgange nur einen sehr kleinen Widerstand entgegensetzt, einen seht großen Diffusionswiderstand hingegen für die Produkte der Elektrolyse und den Elektrolyten.

Statt das Eisenchlorid in der Zelle durch Einwirkung des Chlors auf metallisches Eisen zu bilden, kann man dem Anolyten in Anodennähe eine Lösung eines löslichen Eisensalzes wie Eisensulfat zusetzen.

ß entsprechende Lösungen der Alkalien einschließlich des Magnesiums, in ana-Erfolge verwendet werden können.

....sgeführten, können andere Anwendungsiner Erfindung verwendet werden, auch kannechanismus abgeändert werden, wenn man die et, die durch jeden der folgenden Patentansprüche len.

uche: r. In einem Diaphragma die Kombination von en, deren eine auf der Kathodenseite von chemischen gebildet wird, die freies Halogen chemisch binden; wähndere Schicht auf der Anodenseite von einer anderen cheSubstanz gebildet wird, die durch freies Halogen nicht vertent wird, sondern sich mit jedem löslichen Alkali, das von der Kathodenseite her diffundiert, verbindet, im Wesen wie beschrieben.

- 2. In einem Diaphragma die Kombination zweier Schichten, deren eine auf der Anodenseite von einer amorphen chemischen Substanz gebildet wird, die nicht von fieiem Halogen verzehrt wird und einen Stoff enthält, mit dem sich jedes lösliche Alkalı, das von der Kathodenseite her diffundiert, schnell chemisch verbindet, während die Schicht auf der Kathodenseite befähigt ist, sich wie beschrieben mit Halogenen zu verbinden.
- 3. In einem Diaphragma die Kombination einer Schicht auf der Anodenseite, die aus einer Substanz besteht, die von Halogenen nicht verändert wird (inert to halogens) und einen Stoff enthält, der befähigt, ist sich schnell mit Alkali chemisch zu verbinden, so daß jedes Alkali, das vom Kathodenraum her diffundiert, vollig zerstört wird, und einer Schicht auf der Kathodenseite, die aus einer andern chemischen Substanz besteht, die gegen Alkalien widerstandsfahig ist (inert to alkalme substances) und befahigt ist sich lercht mit Halogenen zu verbinden, wie beschrieben
- 4. In einem Diaphragma die Kombination einer Schicht an der Kathodenseite, die gegen Alkalien ganzlich widerstandsfahig ist, mit einer Schicht an der Anodenseite, die aus einer andern chemischen Substanz besteht und einen Stoff enthält, der befähigt ist, sich leicht mit Alkalien chemisch zu verbinden, indem dadurch das Eindringen von Alkali in den Anodenraum, wie beschrieben, gänzlich verhindert wird.
- 5. In einem Diaphragma die Kombination einer Schicht an der Anodenseite, die aus einer gegen Chlor widerstandsfähigen Substanz besteht und einen Stoff enthält, der befähigt ist, sich mit

Ätznatron leicht zu verbinden, indem das Produkt einer solchen Verbindung die Anodenseite des Diaphragmas bildet, und einer Schicht auf der Kathodenseite, die aus einer andern Substanz besteht, die gegen Natriumhydrat gänzlich widerstandsfähig ist und sich, wie beschrieben wurde, leicht mit Halogenen verbindet.

- o. Ein Diaphragma, das auf der Anodenseite aus Metallhydrat oder -oxyd besteht, welches verschieden ist von demjenigen, welches auf der Kathodenseite verwendet wird und das Halogenen widersteht, und an der Kathodenseite von Erdalkalihydraten, wie beschrieben wurde.
- 7. In einem Diaphragma die Kombination einer Substanz auf der Kathodenseite, die befähigt ist, sich mit Halogenen chemisch zu verbinden, und einer Schicht auf der Anodenseite, die aus einem gegen Halogen widerstandsfähigen Metallhydroxyd oder -oxyd besteht, wie beschrieben wurde.
- 8. Ein Diaphragma aus Eisenhydroxyd oder -oxyd an der Anodenseite und anderen Hydraten ander Kathodenseite, welch letztere befähigt sind, sich mit Chlor zu verbinden, wie beschrieben wurde.
- 9. Ein Diaphragma, das an der Anodenseite aus einem Metallhydrat gebildet ist, welches befähigt ist von Calciumhydrat gefallt zu werden und das an der Kathodenseite von Erdalkalihydraten gebildet ist, wie beschrieben wurde.
- 10. Ein Diaphragma aus Eisenhydrat oder oxy dan der Anodenseite und aus Erdalkalihydraten an der Kathodenseite, wie beschrieben
- ra. Ein Diaphragma aus Eisenhydrat an der Anodenserte, Calcium- und Magnesiumhydraten an der Kathodenserte
- 12 Die neue Methode ein poröses Diaphragma in dektrolytischen Zellen zu bilden, welche darin besteht, Hydrate langsam zu fallen, die sich leicht mit Halogenen verbinden, indem man lösliches Alkah (das bei dei Elektrolyse entsteht) auf ein losliches Erdalkalisalz einwicken laßt und dei darauf folgenden Fallung eines andern gegen Halogen widerstandsfähigen Metallhydrats und zwai teilweise durch das erstgefallte Erdalkahhydrat, indem die Methode mit Losungen solcher Zusammensetzung ausgeführt wird, daß sich ein zusammenhangendes Diaphragma bildet, wie beschrieben wurde.

Es folgen noch vier fast gleichlautende Patentanspruche.

Ausubung In der Dow-Chemical Co.

Dow.

71. U.S. A.-Pat. Nr. 718437, 718438.

Beschreibung Zur Herstellung von Kohlenelektroden läßt man Kohlenklein durch erhitzte Dämpfe von Teerkohlenwasserstoffen

hindurchfallen. Dabei kondensiert sich auf den Oberstächen eine gewisse, sür das spätere Zusammenkitten eben hinreichende Menge Bindemittel. Man kann auch Kohlenstückehen mit einer wäßrigen Teeremulsion imprägnieren. Man schließt so einen Überschuß an Bindemittel aus und gewinnt durch Pressen dichte und seste Elektroden.

G. H. Pond, Ashburnham (Mass.).

72. U. S. A.-Pat. Nr. 637 +10 vom 21. November 1899.

Beschreibung: Der Zwischenraum zwischen zwei vertikalen Elektroden wird mit festem Salz gefüllt. Zwei Bänder führen durch Kapillarwirkung (wie Dochte) den Elektroden gesättigte Lösung desselben Salzes zu. Die Salzlösung soll sich infolge Kapillarwirkung an der Oberfläche der Elektroden in dünner Schicht ausbreiten. Der Erfinder hofft die Diffusion dadurch wesentlich verringern zu können. Die Anodenräume sollen direkt an die Chlorkalkkammer angebaut werden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Der Anmelder denkt wie viele Vorgänger nur an die Diffussion nicht auch an elektrische Überführung und verrät im übrigen viel Optimismus.

W. Barnes, Lynn (Mass.).

73. U. S. A.-Pat, Nr. 641820 vom 23. Januar 1900 Vgl. Biit. Pat, Nr. 1457 (1900) S. 181, D. R. P. Nt. 130049 S. 97

G. N. Vis, Schweizerhalle (Schweiz).

74. U.S. A.-Pat. Nr. 642023 vom 23. Januar 1900. Vgl. Bit. Pat. Nr. 1543 (1900) S. 181.

R. Moritz, Lille (Frankreich).

75. U.S.A.-Pat. Nr. 653 933 vom 17. Juli 1900 Vgl. D.R.P. Nr. 114391 vom 20. Juli 1899 S. 93.

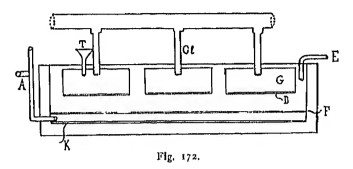
E. D. Chaplin und H. G. Halloran.

76. U.S. A. - Pat. Nr. 665064 von 1. Januar 1901.

Beschreibung: Auf den Boden eines Holzgefäßes (?I) wird ein seichtet Trog K (Fig. 172), der als Kathode dient, angeordnet und mit einem Diaphragma aus Baumwolle(I) oder Asbestgewebe bedeckt, das über die Kanten gespannt wird. In einzelnen Glocken, die in die Zelle herabhängen und die mittels eines umgreifenden Holz-

0,

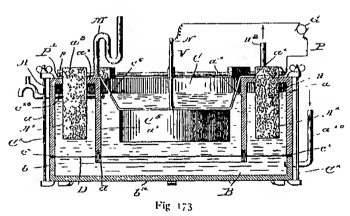
randes, das ein sehr durchlässiges Filter aus Baumwoll- oder Asbesttuch anklemmt, sind ringförmige Anoden aus Kohle oder Bleisuperoxyd (?!) angeordnet. In jeder Glocke hängt ein poröser oben trichterförmiger Salztopf "zur Nachsättigung der Lösung und zur Speisung mit frischer Lösung. Die Kathodenlauge fließt zwischen



Filterplatte und Kathode bei a kontinuierlich ab, während durch E stets so viel Wasser zugeführt wird, daß das Niveau konstant bleibt. Die Filterplatte dient hier dazu, die gegen die Kathode gerichtete Strömung auf den ganzen Querschnitt der Flüssigkeit gleichmäßig zu verteilen.

77. U.S. A.-Pat. N1. 695033 vom 11. März 1902.

Beschreibung: Das Diaphragma C (Fig. 173) bildet eine Trommel und teilt in ähnlicher Weise wie oben den Anodenraum A



vom Kathodenraum C 5. Die Speisung soll durch die Trommel (zwischen den zwei Diaphragmenblättern) erfolgen.

Ausübung: unbekannt

D. N. Hathorne und H. E. Hobson, Rumford Falls (Maine). 78. U. S. A. - Pat. Nr. 066 221 vom 15. Januar 1901.

Beschreibung: Kathoden und Anoden werden gesäßsörmig ausgebildet und einander, durch ein Diaphragma getrennt, auf geninge Distanz gegenübergestellt. Dies bildet eigentlich die ganze

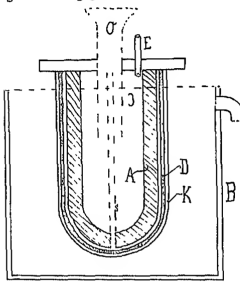


Fig 174.

Besonderheit. Ein Diaphragma D aus Asbest (Fig. 17-1) bildet Anodengefäß. Es wird von der Kathode K getragen, die selbst die Form cines Gefäßes besitzt und die aus durchlochtem Bleche hergestellt ist Konzentrisch Diazum phragma und in mög-Nahe dayon lichster sind die Anoden A angeordnet und bilden einen geschlitzten Zylinder (Schlitze 8). Alle diese Teile besitzen halbkugelformiemen

gen Boden. Durch O wird stisches Salz zugesührt. Die Teile des Diaphragmas, welche aus der Flüssigkeit ragen, tragen einen widerstandssahigen Anstrich. Kathodengesaß und Anodengesaß sind unten mit Ablaßstutzen verschen. Das Chlor entwickelt sich an der Außenseite der Anoden, gelangt durch die Spalten S nach J und entweicht durch E. Die Kathodenlauge wird periodisch abgelassen und durch Wasser ersetzt.

Ausübung' unbekannt.

A. Merry und J. H. Nohle, Liverpool 79 U. S. A.-Pat. Nr. 675749 vom 4. Juni 1901. vgl. Bit. Pat. Nr. 2372 (1900) S. 182.

W. Gintl.

80. U.S. A.-Pat. Nr. 690 141 vom 31. Dezembet 1901 (Verfahren).

81 ,, 090365 ,, (Apparat).
Aussiger-Glockenverfahren vgl. D R. P. Nr. 141187 S. 98.

Allen und Moore.

82. U.S. A.-Pat. Nr. 680191 vom 6. August 1901.

Beschteibung. Ein Gefäß aus Ton oder aus Eisen, das dann innen mit Porzellan, Ton, Graphit oder mit Chlorsubstitutionsprodukten von Kohlenwasserstoffen ausgekleidet ist, bildet das Anodengefäß. Unten wird es durch ein Diaphragma aus Asbestpapier oder -gewebe abgeschlossen und ruht mit demselben auf einer schwammigen Eisenkathode auf, die durch mehrere Lagen Eisendraht, Eisendrahtnetz, Eisendrehstücke oder dergl. gebildet wird und selbst auf einem Eisendrahtgitter aufruht.

Die Anoden bestehen aus Kohle oder Graphit, der Zufluß erfolgt oberhalb der Anoden, der Elektrolyt fließt kontinuierlich durch das Diaphragma und die Kathoden.

Austibung: Die Zelle scheint nur in der Ausführungsform der folgenden zwei Patentbeschreibungen (703 289 und 716 804) Anwendung gefunden zu haben.

Frank McDonald, Rumford Falls (Maine).

83. U.S.A.-Pat. Nr. 697157 vom 8. April 1902. Elektrolytischer Apparat.

Beschreibung: "Diese Eifindung betrifft neue nützliche Verbesseiungen elektrolytischer Apparate für die Elektrolyse von Metall-

salzen, die vollständige Trennung der Produkte der Elektrolyse bildet dabei das Hauptaugenmerk.

In den beistehenden Figuren versinnlicht Fig 175 eine Seitenansicht dei von mit erfundenen Zelle, Fig. 176 stellt einen Grundiß derselben dar, Fig 177 einen vertikalen Längsschnitt durch die Anodenkammer, Fig. 178 einen vertikalen Langs-



Fig. 175

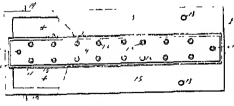


Fig 176

schnitt durch eine der Kathodenkammern, Fig. 170 ist ein Querschnitt durch den Apparat, Fig. 180 zeigt die Details einer der Elektroden. chreibung meiner Erfindung will ich die Konstruk-halten, welche für die Elektrolyse von Kochsalz-

n den beistehenden Abbildungen stellt Fig. 175 ff. den /tischen Trog dar, der vorzugsweise einen länglichen recht-Trog aus Eisen vorstellt, der aber auch andere Form be-

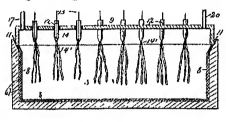


Fig. 177.

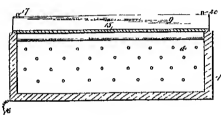


Fig. 178.

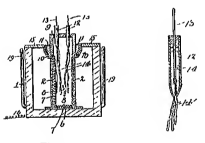


Fig. 179. Fig. 180.

sitzen und aus anderem passenden Material bestehen kann. Durchbrochene Platten 2 aus Eisen oder anderem Matall sinct im Troge in der Längsrichtung angeordnet, sie sind an passenden Orten im Troge befestigt und teilen deren Innnenraum in einen Anodenraum 3 und in Kathoden Jume 1 Eine beliebige Anzahl solcher Platten kann. entsprechend der anzuordnenden Anzahl Anound Kathodenkammern, benutzt werden.

Die Innenseite jeder Platte 2 ist mit einer Lage Asbesttuch & und einer Lage 7 aus Asbestpapier bezogen, die Zwischen aume zwischen diesen Lagen und dem

Zellenboden oder den Stirnwanden des Troges sind mit einer Lage 8 von Zement bedeckt, welche das Asbesttuch und Asbestpapier in seiner Lage festhält und den Metalltrog vor dem Angriff des Anolyten schützt. Die Innenseiten der Stirnwände des Troges treten, zur Aufnahme von Zement und der Deckel 9 der Anodenräume, an den Stellen etwas zurück, an welchen die Anodenkammern angeordnet sind. Die Deckel der Anodenkammern sind zwischen die Oberkanten 10 der Kathodenbleche 2 eingepaßt, welch letztere entsprechend gebogen sind, um auch eine Lage von Kitt oder Zement 11

aufzunehmen, welche um den ganzen Rand des Deckels greift und einen hermetischen Verschluß ermöglicht. Der Deckel θ kann aus Glas, Porzellan oder jedem andern geeigneten säurefesten Stoff hergestellt sein. Die Lagen θ und 7 aus Asbesttuch und -papier bilden die Diaphragmen zwischen Anoden- und Kathodenraum.

Die Oberseite des Deckels 9 trägt Öffnungen für den Durchgang der Elektroden. Jede derselben besteht aus einem Rohr oder einer Schale 12, aus Glas oder einem andern geeigneten Isoliermaterial, das luftdicht in die Deckelöffnung eingedichtet ist.

Die positiven Drähte 13 sind in diese Schalen oder Rohre eingepaßt, sie stehen mit Quecksilber 14 in Kontakt, der eingegossen ist und ferner in elektrischer Verbindung mit dünnen Drähten oder Bändern 14 aus Platinfolie, die wie Fäden oder Streifen eingeschmolzen sind. Diese Streifen reichen nahe den Diaphragmen ein Stück in den Trog hinab und ermöglichen eine bessere und gleichmäßigere Stromverteilung im Anodenraum, als man bei Verwendung von Platindraht erzielen kann. Verwendet man einen Trog von 5 Fuß Länge bei einem Fuß Breite und Tiefe, so ist es vorteilhaft diese Streifen etwa 10 Zoll lang und 2 Zoll breit zu gestalten, aber diese Verhältnisse können nach Wunsch innerhalb gewisser Maße variiert werden. Jede Kathodenkammer 1st durch eine säurefeste Decke 15 abgeschlossen, die negativen Poldrahte 16 sind mit dem Troge 1 verbunden.

17 stellt ein Rohr für den Chlorabzug dar, das durch die Decke 9 reicht und 18 sind Rohre fur den Wasserstoff.

19 stellen Überlanfheber für den Laugeabsluß von. Diese Heberrohre sind ellenbogenförmig gebogen und derart angeordnet, daß sie den Absluß der Lauge vom Boden des Kathodenraumes herbeisuhren, ohne daß Wasserstoffgas mit entweichen kann

Die Salzlosung wird der Anodenkammer von geeigneter Speisequelle durch die Rohre 20 zugeführt, ihre Zuflußmenge wird durch eine automatische Speisevorrichtung reguliert, welche aus einem Gefaß 21 besteht, das durch ein Rohr 22 mit der Anodenkammer derart verbunden ist, daß das Flussigkeitsniveau in diesem Gefaße stets gleich hoch steht wie in der Anodenkammer. Das Gefaß 21 enthält einen Schwimmer 23 und ist durch eine Stange 22 mit einer Ventilklappe im Rohr 20 verbunden, so daß das Steigen und Fallen des Niveaus in der Anodenkammer den Zufluß frischer Lösung selbsttätig regelt.

Zur Aufnahme des Betriebes werden die Abteilungen mit Salzlosung gefüllt, dann werden sie an den Strom geschlossen. Als elektronegatives Element geht das Chlor zum positiven Pol und erscheint in der Anodenkammer, während das elektropositive Natrium zum negativen Pol in der Kathodenkammer wandert, wo es nach:

Na + H,O = Na OH - | II

mit dem Wasser Ätznatron bildet.

Patentansprüche: I. In einem elektrolytischen Apparat die Kombination eines metallischen Troges, ausgedehnter durchbrochener Metallblätter, die mit dem Troge in elektrischer Verbindung stehen und welche den Trog zur Bildung von Anoden- und Kathodenräumen unterteilen, des Überzuges dieser Blätter mit Asbestdiaphragmen, einer Lage säurefesten Kitts, welcher die innere Oberfläche des Bodens und der Stinwände zwischen den Diaphragmen bedeckt, eines Deckels dei den Anodenraum heimetisch abschließt, die positiven Elektroden durch den Deckel in den Anodenraum eingeführt und die negativen Stromverbindungen zu der Platte und dem Troge, wie beschrieben.

- 2. In einem elektrolytischen Apparate die Kombination eines Troges, in dessen Stirnwänden Ausnehmungen an den oberen Kanten vorgesehen sind, weiter perforierter Platten, welche den Trog unterteilen, um Anoden- und Kathodenräume zu bilden und deren Oberkanten nach auswärts gebogen sind, um Auflageflächen mit den Ausnehmungen der Stirnwände zu bilden, von Asbestdiaphragmen, welche die durchbrochenen Platten bedecken, eines Deckels für den Anodenraum, der von den angeführten Platten getragen wird und der auf der Auflagefläche ruht, die durch die seitlichen Ausbuchtungen der Platten und die Ausnehmungen der Stirnwände des Troges gebildet wird, einer Kittfüllung, welche den Deckel heimetisch abschließt, der durch den Deckel geführten positiven Elektroden, der negativen Verbindungen zum Trog und der Platte und eines Deckels, welcher den Kathodenraum bedeckt, wie beschrieben
- 3. In einem elektrolytischen Apparate die Kombination eines Troges, weiter perforierter Platten, welche den Innenraum des Troges in Anoden- und Kathodenkammern trennt, der Ausnehmungen der Stirnwände des Troges am oberen Rande, der Biegung der Oberkanten der Platten nach außen zur Bildung einer Auflageflache, von Asbestdiaphragmen, welche die perforierten Platten bedecken, eines Deckels, der den Anodenraum dicht abschließt und auf den genannten Platten und der genannten Auflagefläche ruht, von Dichtungsmaterial, das rundum um den Deckel eingeführt ist und die Fugen zwischen dem Deckel, die Platten und die Stirnwände des Troges hermetisch schließt, der Einführung der positiven

Elektroden durch den Deckel, der negativen Stromverbindungen zur Platte und dem Troge, eines zweiten Deckels, der den Kathodenraum schließt, einer Lage säurefesten Kitts (Zement); der dem Boden und die Stirnwände des Troges und den Raum zwischen den (unteren) Kanten der Asbestdiaphragmen bedeckt, Chlorund Wasserstoffabführungen, die mit der Anoden- 1esp. der Kathodenkammer in Verbindung stehen, von Überlaufhebern, die mit der Kathodenkammer verbunden sind, einer Speiseleitung, die mit dem Anodenraum in Verbindung steht, einem gleichfalls mit dieser Kammer verbundenen Peilstock zur Indikation des Flüssigkeitsniveaus, einer Ventilklappe in der Speiseleitung, eines Gefäßes, das mit der Anodenkammer in Verbindung steht und eines Schwimmers, der in demselben Gefäße angeordnet mit der Ventilklappe in Verbindung steht, wie beschrieben.

Ausübung und Diskussion: siehe II. Teil.

84. U.S. A.-Pat, Nr. 715684 vom 9, Dezember 1902.

Die oben skizzierte Platinelektrode wird im Detail patentiert. (Die industriell verwendeten Zellen McDonalds sind mit Graphitanoden ausgerüstet.)

85. U.S. A.-Pat. Nr. 814864 vom 13. März 1996.

Beschreibung: Ein Schwimmerventil regelt je nach der Niveauhöhe der Lauge in der Zelle die Schnelligkeit des Zu- und Abflusses. Das Chlorgas wird durch eine Reihe von Absorptionsturmen aus Zement gesaugt, es tritt in diese Turme unten ein, strömt oben aus, streicht von da durch den zweiten Turm, in den es gleichfalls unten emtritt usf. Von oben wird Kalkmilch durch die Türme herabgespritzt, sie sammelt sich unten in einer, allen Türmen gemeinsamen, großen und flachen Pfanne, wird wieder hinaufgepumpt usf.

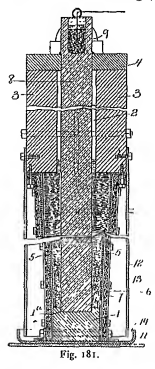
Hugh Kelsea Moore, Lynn (Mass.)

86 U.S.A.-Pat. Nr. 703 280 vom 24. Juni 1902.

Beschreibung "Die Eifindung betifft einen Prozeß zur Darstellung von Alkalihydroxyden, bei welchem eine Diaphragmenzelle verwendet wird, durch deren halbdurchlassige Wände die Losung durchdringt und der Gravitation folgend von der Kathode abfließt, ohne außerhalb der Kathoden mit wässerigen Lösungen in Beruhrung zu kommen. In solchen Zellen hat man infolge verschiedenartiger Verunreinigungen des Kochsalzes, wie z. B. durch Chloride, Chlorate

und Sulfate des Magnesiums und Calciums, in geringerem Grade

durch Eisenoxyd, Kieselsäure und organische Substanzen mit Schwierigkeiten zu kämpfen gehabt. Die fremden Chloride werden kathodisch in Hydroxyde verwandelt, wenn sie die Kathode berühren und werden an der Außenseite des Diaphragmas und auf der Kathode niedergeschlagen. Diese Erdalkalihydroxyde, Chlorate oder Sulfate verstopfen Diaphragma und Kathodenöffnungen, verhindern den freien Durchtritt der Lösung und erhöhen den Zellenwiderstand. Die Niederschläge, die sieh auf der Kathode absetzen, ver-



kleinern ihre wirksame Obersläche, und die Polarisation, welche dies hervorruft, ist für das Ergebnis der Elektrolyse sehr schädlich. Die Erwärmung durch Joulesche Wärme wirkt dahin, das Hydroxyd auf der Außenseite der Kathode zu trocknen, und dies wird durch die Aufwartsbewegung des entweichenden Wasserstoffs befordert, welche dahin führt, daß nachgezogene Luft in nächster Nahe der Kathode emporstreicht und die Verdunstung befördert, dabei wird das Hydroxyd in Karbonat übergeführt und relativ dicke Karbonatkrusten bilden sich an der Kathode. Diese Karbonatschicht nımmt gegen das Diaphragma hin an Dicke zu, befordert wird dies noch durch die Erhitzung, und die Produktion der Zelle wird daduich nach und nach so verringert, daß man das Diaphragma erneuern und die Kathode von den Krusten reinigen muß.

Ich habe gefunden, daß der Niederschlag von Hydraten der verunreinigenden Substanzen wie Calcium und Magnesium beseitigt werden kann, wenn man den Zutritt von Luft zur Kathode ausschließt und die Verdunstung hierdurch verzögert. Ich erreiche dies, indem ich die Kathode in eine Atmosphäre von Wasserstoff (der an der Kathode entsteht) hülle, so daß die Luft nicht bis an

¹⁾ In Wirklichkeit fallen die unföslichen Hydrate dort aus, wo die Lösung mit Hydroxyljonen in Berührung tritt, also viel früher noch als bis sie zur Kathode dringt, zum größten Teil also schon an der Innenseite des Diaphragmas.

die Kathode dringen kann, um die Verdunstung doch zu befördern oder Karbonate zu bilden.

Fig. 181 führt den Schnitt durch eine Zelle vor, mit der mein Prozeß ausgeführt werden kann, auch eine automatische Sperrvorrichtung wird auf derselben ersichtlich gemacht. Die Zelle besteht aus einem Gefäß mit dem Boden I, den Wänden 2 und langen Schwellen oder Balken 3, welche die Wände an ihrem oberen Rande verbinden. Die Zelle wird oben durch den Deckel 4 abgeschlossen. Die einzelnen Teile werden vorzugsweise aus Schiefer oder aus einem andern widerstandsfähigen Material hergestellt und werden in passender Weise verbunden, der Deckel wird an Ort und Stelle eingekittet. Die Anordnung der Längsbarren 3 läßt den unteren Teil der seitlichen Zellenwände offen. Ich schließe diese durch ein Diaphragma 5, das sich mit Vorliebe aus einer oder mehreren Lagen Asbestpapier bilde, durch welche der Elektrolyt rasch durchdringen kann. An der Außenseite des Diaphragmas und in unmittelbarer Berührung werden die Kathoden angeordnet. Jede Kathode besteht aus einer Schicht # aus Drahtgewebe und einer durchlocherten Platte 7 aus Eisen oder anderem geeigneten Diaphragma und Kathoden werden in passender Weise befestigt, sie begrenzen den Raum, welcher die Anodenkammer bildet. Das Drahtgewebe und die durchbrochene Metallplatte bilden eine schwammige Kathode, welche befähigt ist durch Kapillarattraktion größere Mengen der Losung, die Atznatron und unzersetztes Salz enthält, zurückzuhalten. Die Stunwande und die Diaphragmen konvergieren von oben nach unten.

Die Anode besteht aus mehreren langen Kohlenplatten 8, sie tritt durch den Deckel I ein und wird darin eingedichtet. Die Kohlen rühen unten in einer langen Rinne Ia auf, die in der Grundplatte I ausgespart wird. Die Anodenwände sind einander parallel, der Zwischenraum zwischen Anodenflache und Diaphragma nimmt also nach oben zu.

Für das Chlor ist eine geeignete Ableitung vorgesehen. Das Gefäß ruht auf einer geneigten Patte II, welche mit der Kathode in elektrischem Kontakt steht.

Außerhalb der Kathode ist eine Kastenwand 12 vorgesehen, die mit den Längsbarren 3 und den Wanden 2 dicht verbunden ist und mit diesen eine Kammer 13 bildet, welche die Kathoden umschließt. Das untere Ende dieses Gehäuses ist durch einen Zwischenraum 14 von der Platte 11 getrennt. Es wird ein Speise-

gefäß vorgeschen, aus welchem die Salzlösung durch ein Rohr (auf Fig. 181 punktiert) in die Zelle fließt, das Flüssigkeitsniveau steht im Speisegefäß ebenso hoch wie in der Zelle. Die Salzlösung fließt aus einem Vorratsgefäß durch ein Rohr und ein Flüssigkeitsventil zum Speisegefäß. Das Ventil ruht auf einer Spindel auf Lagern und kann mittels Fortsatz und Stellschraube genau gestellt werden.

Zelle und Gefäß werden mit Salzlösung beschickt ehe man den Strom einschaltet.

Setzt man beispielsweise voraus, daß der Elektrolyt aus praktisch gesättigter Kochsalzlösung besteht, so wird sich folgendes abspielen. Die Lösung wird durch den Strom zerlegt und tritt durch das Diaphragma von der Anode zur Kathode. Anode tritt Chlor auf, an der Kathode bildet sich Atznation, der an der Kathode entwickelte Wasserstoff füllt die Kammer 13 und entweicht durch den Spalt II. Da die Lösung, die Ätznation und noch unzersetztes Salz enthält, die Poren der schwammigen Kathode völlig ausfüllt, sinkt sie in den Zwischemäumen herab, die Elektrolyse geht indessen weiter und die Zersetzung des Kochsalzes in dieser Lösung schreitet vor, bis die schließlich auf die Platte 11 fließende Lösung einen höchsten Ätzalkaligehalt und einen niedrigsten Kochsalzgehalt aufweist. Da die Kammer 13 mit Wasserstoff gefüllt wird, der leichter ist als Luft, sammelt sich dieses Gas zuerst oben an und drängt nach und nach die ganze Luft durch 11 hmaus, bis die Kathode endlich in einer feuchten Wasserstoffwolke eingehüllt ist. Dies hindert den Zutritt von Luft und hiermit die Verdunstung der Flüssigkeit in der Kathode und auch die Oxydation des Kathodenkupfers oder -eisens. Das Magnesum- oder Calciumchlorid wird an der Kathode in Hydroxyd übergeführt, aber solange die Kathode von der feuchten Wasserstoffwolke umgeben und die Verdunstung dadurch gehindert wird, fallen die Hydroxyde von Magnesium und Calcium nicht aus, sondern theßen in Lösung mit dem Atznation auf die Platte 11. Der Kasten 12 und der Umstand, daß das Wasserstoffvolumen abgegrenzt bleibt, verhindert das Entweichen von alkalischen Dämpfen mit dem Wasserstoff, Tröpschen werden auf den Wänden 12 kondensiert und sließen auf die Platte 11. Die Kammer 13 dient auch als Wärmeisolation, welche ein Auskühlen der Zelle hindert und die Spannung demgemäß einiedrigt.

Es folgen 7 Patentansprüche.

¹⁾ Auf dei Originalzeichnung sind Vorrats- und Speisegefäß ersichtlich gemacht, die auf Fig. 181 fehlen.

Ausübung: siehe II. Teil.

Diskussion: Die Neigung der Diaphragmenelektroden bezweckt vielleicht die Stromdichte oben zu verringern, wo der hydrostatische Druck kleiner, die absließende Laugenmenge also geringer ist. Möglicherweise sollen dadurch die Chlorblasen vom Diaphragma besser ferngehalten werden, das sie chemisch angreifen önnten.

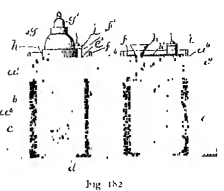
Edward A. Allen, Rumford-Falls (Maine) und Hugh K. Moore, Lyon.

87. U.S. A.-Pat. Nr. 716804 vom 23. Dezember 1902.

Beschreibung: Zelle und Beschreibung entsprechen im Wesen völlig dem vorstehenden U.S.A.-Pat. Nr. 703 289. Es wird wieder eine schwammige Kathode verwendet, Verschiedenheiten kommen nur in einigen Details vor, so entfällt die Gaskammer 13 (Fig. 182).

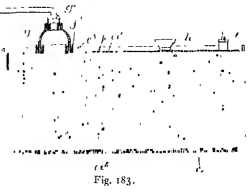
Die beistehenden Fig. 182 u. 183 illustrieten die Anordnung zur Genüge.

Es wird angeführt, daß die besten Resultate mit Stromdichten von 444 bis 510 Amperes pro Quadratmeter Kathodensläche erzielt werden. Das Filterdiaphragma soll 3 Liter pro Quadratmeter Diaphragmensläche in der Stunde durchlassen. Die Temperatur soll nicht über 80° steigen, die Speisclösung soll möglichst konzentriert sein



Ausubung und Diskussion siehe Il Teil.

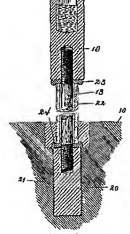
Vorliegendes Patent bildet nur eine Nacherfindung der Haugreaves-Bud-Zelle. Die Abänderungen sind nicht als Verbesserungen anzusehen, sie entspringen vermutlich patentrechtlichen und kaum technischen Erwägungen.



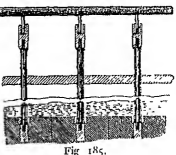
H. K. Moore.

88. U.S. A.-Pat. Nr. 728274 vom Jahre 1903.

Beschreibung: Zur Herstellung des Kontaktes zwischen Stromschiene und Kohlenelektrode wird ein platinierter Kupferzapfen 20 in die Kohlenelektrode versenkt. Mit diesem



ist ein Kupferstab 18 verschraubt, der an seinem oberen Ende einen mit Quecksilber gefüllten Napf 19 trägt, in welchen der Kontaktdraht taucht. Um den Kupferstab durch den Anodenraum führen zu können, wird er durch ein



das durch Anziehen der Schrauben und durch die Zwischenlagen 23, 24 eingedichtet werden kann.

geschützt,

Fig. 184.

Rodmann.

89. U.S. A.-Pat. Nr. 720741 (1903).

Beschreibung: Aus Kautschuk werden poröse Diaphragmen in analogei Weise hergestellt, wie man etwa Gummischwämme herstellt: man mengt Kautschuk mit Schwefel und mit löslichen Substanzen, vulkanisiert und laugt schließlich mit Wasser aus

Clinton P. Townsend.

90. 91 U.S. A.-Pat. Nr. 779383, 779384 vom 3 Januar 1003 (Verfahren, Apparat); siehe D. R. P. Ni. 182 940 S. 113.

Specketer (Griesheim-Elektron).

- 92. U.S.A.-Pat. Nr. 800181 vom 18. Februar 1903, siehe D.R.P. Ni. 157122 S. 145.
- 93. U.S.A.-Pat. Nr. 951513 siehe D.R.P. N1. 193307 S. 146.

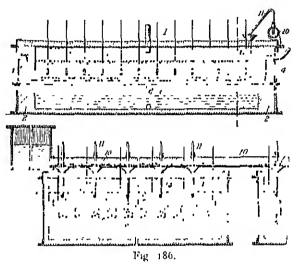
R. Johanns, Brooklyn.

94. U.S.A.-Pat. Nr. 724580 vom 7. April 1903.

Beschreibung: Ein Glockenapparat, bei welchem die Kathode nicht um die Glocke greift, sondern unterhalb der Glockenöffnung angeordnet wird (Fig. 186). Die Kathoden 6 bestehen aus

einzelnen Stäben oder Drähten, über welche undurchlässige Rinnen 8 (aus Glas oder Zement) gestürzt sind, um den entwickelten Wasserstoff abzuführen und einer Durchmengung des Elektrolyten usw. vorzubeugen.

Der Wasserstoff strömt nach beiden Seiten in Wasserstoffkammern 4. Die Anoden aus Platin oder Kohle werden oberhalb der Kathoden, vorzugsweise in rechtem Winkel zu diesen angeordnet. Die Speiselösung sließt oberhalb der Anoden durch Trichterröhren I-I zu deren seitlichen Ansatz, der den Strom der



Speiselösung horizontal richten soll, um eine ruhige, gleichmaßige Vermengung mit dem Anolyten herbeizuführen. Der Katholyt wird anschemend im Unterteil des Badgefaßes seitlich abgezogen.

Ausübung Diese Zelle soll, so heißt es, in einer großeren Anlage (ca. 2000 H P), verwendet werden.

Diskussion Die Anordnung ähnelt derjenigen, die Richardson im Brit. Pat. Nr 5004 schon im Jahre 1893 beschrieben hat (vgl. S. 101). Diesem Patente gegenüber werst die vorliegende, sonst recht geschickte Anordnung kaum eine wesentliche Neuheit auf. Die Speiselösung wird zwar richtig von oben zugeführt, aber im übrigen wird die Zirkulation der Verteilung der Stromlinien nicht angepaßt und die Ausbeuten bleiben, wie Verf. durch eigene Versuche festgestellt hat, unbefriedigend.

Frank J. Briggs, Everett (Mass.). 95. U. S. A.-Pat. Nr. 727889 vom 12. Mai 1903.

Beschreibung: Das Badgefäß wird vorzugsweise aus Schiefer Eine eiserne Mittelwand teilt es der Länge nach in zwei symmetrische Hälften. Diese Zwischenwand dient gleichzeitig als mittlere Kathode. Jede der zwei Hälften der Zelle dient zur Aufnahme je einer Anodenzelle sowie seitlicher Kathoden. Diese zwei Zwillingsanodenzellen - der Eifinder nennt sie "twin dialyser" sind vollkommen abgeschlossen und tauchen freihängend bis zu passender Höhe in die äußere Badlösung. Der Oberteil, vorzugsweise aus Schiefer heigestellt, wird oben durch einen Schieferdeckel abgeschlossen, durch welchen die Kohlenanoden, Speiselösungs-10ht, Gasabführungsroht usw. geführt sind, nach unten grenzt er an einen sackförmigen Teil aus perforiertem Eisenblech von U-förmigem Ouerschnitt, der innen eist mit einem Asbestgewebe dann mit Asbestpappe ausgelegt ist und der den eigentlichen Anodenraum bildet. Damit, daß die Anodenzellen hangend angeordnet werden, wird bezweckt, daß sie nach oben und unten beweglich bleiben, durch solche Höhenverschiebungen soll der hydrostatische Uberdruck in der Anodenzelle - die Geschwindigkeit des Durchtritts des Anolyten aus der Anodenzelle durch das Diaphragma in den Kathodemaum wird ja durch diesen Überdruck bestimmt - konstant gehalten werden. Der Anmelder ist nämlich der Ausscht, daß die Niveauhöhe im Anodenraum schwer zu kontrollieren und noch schwieriger konstant zu halten ist, und er strebt es mit seiner Anordnung an, daß sich die Niveaudifferenz infolge der Gewichtsanderungen des flüssigen Inhalts der Anodenzellen, die auf Wagbalken aufgehängt werden, selbsttätig gleichhält

96. U.S. A.-Pat. Nr. 776490 vom 6. Dezember 1901.

Beschreibung: Es wird eine Anodenkonstruktion patentiert, die für die vorstehend beschriebene Zelle bestimmt ist. Eine Reihe von mehreren starken Kohlenstäben wird durch Winkeleisen umfaßt und durch Schrauben zusammengepreßt. Die Horizontalflache der Winkeleisen dient als Auflage auf dem Deckel. Die einzelnen Elektrodenköpfe sind elliptisch und werden zu zweit durch eine Kupferschiene verbunden.

97 U.S.A.-Pat. N1. 802 900 vom 24 Oktober 1905.

Die im U.S.A.-Pat. Ni. 727889 beschriebene Zelle wird im Detail abgeandert, um das Gewicht der beweglichen Teile zu reduzieren. Das Badgefäß soll aus Eisenblech hergestellt werden und als Kathode dienen, die Seitenkathoden fallen dann fort. Das sackförmige perforierte Blech, das die Außenwand der Anodenzellen

bildet, soll auch als Kathode dienen können, Hebelübersetzunge sollen die Bewegungen erleichtern usw.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Originalität kann den beschriebenen Zeller anordnungen nicht abgesprochen werden, wenn man sie auch nich zweckmäßig finden kann. Die Schwierigkeiten, welche durch dies Anordnungen behoben werden sollen, sind keine so großen, da man einer so komplizierten Apparatur den Vorzug geben könnte

C. Fournier, Genf.

98. U.S. A.-Pat. Nt. 734312 vom 21. Juli 1903.

Beschreibung: Die Zelle ist durch Diaphragmen in eine Mittelraum und in zwei außere Kammern geteilt, letztere diene zur Aufnahme der Kathoden und Anoden, der Mittelraum dien zur Aufnahme der Speiselösung. Diese soll gegen den Kathoden raum einen größeren Druck ausüben wie gegen den Anodenraum trotzdem bildet sich in dem Mittelraum Hypochlorit, das durch Erwärmen und Einführen von Kobaltoxyden in die Mittelkamme (am besten durch Einbringen von Bimsteinstücken, die mit Kobalt oxyden getränkt sind) zerstört wird.

Die Kathodenkammer ist in die Unterabteilungen geteilt, it die oberste sließt frische Losung ein und geht bei der Elektrolysin verdünnte Lauge über, jede solgende Kammer enthält stärken Lauge, die Diaphragmendicke wachst wie die Laugenkonzentration von Kathodenkammer zu Kathodenkammer.

Die Lösung des Mittehaumes wird kontinuierlich abgezogen nachgesattigt und auf eine gewisse Höhe gehoben, um den gewinschten hydiostatischen Druck herzustellen. Auch die Anoden lösung zirkuliert und wird automatisch nachgesattigt (siehe D.R. P. Nr. 144302, 140101 S. 104 ff.

Ausubung unbekannt.

Diskussion: Tiotz ihrei Kompliziertheit ist die Zirkulation ganz unzweckmaßig, statt einen größeren Druck auf die Kathoden kammer auszuüben als auf die Anodenkammer, speist man rationelle Weise in allen modernen Diaphragmenversahren den Kathodenraum durch den Anolyten, indem man die Losung vom Anodenraum gegen den Kathodenraum vordringen laßt.

Byrnes.

00. U.S. A.-Pat. Nr. 735404

Beschreibung. Diaphiagmen aus gekörntem oder feinpulve ingem Magnetit, Ilmenit, Chromeisenstein, Glas- oder Porzellan che auf geeignete Unterlage in erforderlicher Dicke aufverden. Geeignet sollen auch fein verteiltes Blei oder se sein. Diese Substanzen leiten den Strom in kompaktem Zune gut, schlecht dagegen in Pulverform.

Blackmann.

100. U.S. A.-Pat. Nr. 745412 vom 1. Dezember 1903.

101. U. S. A.-Pat. N1.762227 vom 7. Juni 1904; siche D.R.P. Nr. 92612 S. 145.

Larchar (Penobscot Chemical Fibre Co.).

102. 103. U.S. A.-Pat. Nr. 736982 (1903), Nr. 793138 vom 27. Juni 1905.

Beschreibung: Die Zelle wird durch Asbestdiaphragmen in innere Anodenräume (Graphitanoden) und äußere Kathodenräume geteilt. Die Kathoden bestehen aus eisernen Lamellen, die in großer Zahl mit geringen Abständen voneinander hochkant gestellt werden, quer zu den Diaphragmaßächen. Dadurch wird der Katholyt in zahlreiche dünne Flüssigkeitslamellen geteilt. Das Niveau im Anodengefäß kann reguliert werden, um den Durchsluß zu varneren

Ausübung: Die Zelle scheint in der oben genannten Anlage Anwendung zu finden.

Diskussion: Die einzige Besonderheit diesei Zelle ist in der Ait der Anordnung der Kathoden zu erblicken, ihr Zweck ist inn unklar geblieben

Atkins.

104. U. S. A - Pat. Ni. 754 114 (1904).

Beschreibung: Um den Anodenzerfall zu eischweren, soll Kohle mit Paiaffin, Wachs oder einem geeigneten ()l getrankt und der Einwirkung dei Luft oder eines Stiomes ausgesetzt werden Der Fullstoff soll daduich in unschmelzbaren Stoff übergeführt werden. Siehe auch Brit Pat. Nr. 21021 (1902) S. 106.

Yasuda Metaichi, Tokio.

105. U.S A.-Pat. Nr. 791308 (1905).

Beschreibung Die Kathoden bestehen aus zwei Eisenblechlamellen und werden durch ein Gehäuse aus Glas, Porzellan oder dergl. eingefaßt, welches die freie Entwicklung des Wasserstoffs hindert und diesen zwangsweise derart abführt, daß er eine Zirkulation der Katholyten hervorruft.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Die Zirkulation des Katholyten braucht nicht eist künstlich herbeigeführt zu werden (siehe Brit, Pat. Nr. 22460 von 1905 S. 189).

Koller und Askenasy.

106. U.S A.-Pat. Nr. 809116 vom 2. Januar 1906; siehe D.R.P. Nr. 162361 S. 110.

Gabriel (Bleaching and Caustic Process Co.).

107. U.S.A.-Pat. Nr. 822109 vom 24. Mai 1906.

Beschreibung: Die Zelle ist nach dem Typus der Hargreaves-Bird-Zelle gebaut, die Neuerung besteht darin, daß vom Drahtnetz viele schräg abwärts gerichtete Drähte vorspringen, die Spitzen dieser Drähte reichen in die Löcher einer perforierten Platte, welche parallel zum Diaphragma im Kathodenraum eingesetzt wird. Dadurch soll es ermöglicht werden, daß die Lauge den Drähten entlang und auf beiden Seiten der Platte absließt, um schneller von der Kathode entfernt zu werden (siehe D. R. P. Nr. 227023 S. 130 und Fig. 93, 94).

108. U. S. A -Pat. N1, 859672 vom 16. Juli 1907.

Beschreibung Die Anordnung entspricht derjenigen des vorhergehenden Patentes. Die Graphitanoden tragen vertikale und horizontale Bohrungen, um die Zirkulation zu erleichtern.

Die Kathoden sind etwas breiter als die Anoden, sie treten aber nur dort in Aktion, wo sie den Anoden gegenüberstehen, auf den Seiten werden sie durch Isolatoren (stark geolte Seide, Kautschukblatt, Glimmer usf) geschirmt. Die Zelle ist mit Standrohr, Ablaß-, Zulaßstutzen usw. ausgerustet (siehe S. 131)

Diese Kleinigkeiten werden in 30 Patentanspruchen breitgetreten.

Granier.

100 U.S.A-Pat N1, 820778 vom 28. August 1000, siehe D R P. Nr. 156354 S. 107.

Stubbs.

110. U. S. A - Pat. Nr. 867319 (1907), siehe D.R P.Nr 114 193 S. 143, Nr. 154653 S. 143.

Leo H. Baekeland.

111. U.S.A-Pat.N1.855221 vom 28. Mai 1907. Elektrolytisches Diaphragma und dessen Herstellungsweise.

Beschreibung: "Den Gegenstand vorliegender Erfindung bildet die Herstellung eines Diaphragmas für elektrolytische Zwecke, vorzugsweise für die Elektrolyse von Kochsalzlösung.

Das Diaphragma kann in jedem gewünschten Porositätsgrade ergestellt und seine Porosität kann nachträglich geändert werden, wenn dies erforderlich ist. Es enthält keine Bestandteile, die dem Angtiff der Salzlösung oder der aus dieser entstehenden Produkte der Elektrolyse unterliegen, es ist ferner stark, biegsam und dauerhaft. In dieser Hinsicht ist es jedem mir bekannten Diaphragma überlegen.

Mein verbesseites Diaphragma ist hauptsächlich für Kochsalzelektrolysen gedacht, bei denen begrenzte Lösungsmengen vom Anodenraum (durch das Diaphragma) in den Kathodenraum treten, in welchem Ätzalkali gebildet und abgeschieden wird, z. B. in einer Zelle vom Konstiuktionstyp des U.S. A.-Pat. Nr. 779383 vom 3. Januar 1905 (D. R. P. Nr. 182940) von Clinton Paul Townsend. In einer Zelle solcher Konstiuktion ist es wünschensweit, daß das Diaphragma eine wesentlich gleichförmige Porosität besitzt, damit die Konzentration des Alkalis über die ganze Oberfläche der Kathode wesentlich gleichförmig verteilt sei. Es ist des ferneren wünschenswert, daß dieses Diaphragma in großen Blattern herstellbar, und daß es mechanisch widerstandsfähig genug sei, um ohne Verletzung mechanisch gereinigt werden zu können. Die nach meiner Erfindung hergestellten Diaphragmen besitzen alle diese Ergenschaften

Vorzugsweise stellt man diese Diaphragmen auf folgende Weise her: Auf die Oberstäche eines Gewebes aus Asbest (Asbesttuch) trage ich einen durchlässigen Überzug auf, in Form einer Paste oder eines Anstriches, der aus einem Eisenoxyd wie Venetianerrot oder Indischrot (Venetian red or Indian red), Asbestpulver oder einem entsprechenden Füllmaterial und einem kittenden Material oder einem Bindemittel, als welches ich mit Vorliebe Ferrooder Feirihydroxyd wähle, besteht. Diese Austrichmasse kann heigestellt werden durch Fällung von 400 ccm einer Eisenchloridlösung vom spez. Gew. ca. 1,4, mittels überschüssigen Ätzalkalis, durch Zusatz von etwa 500 g Eisenoxydpulver und ca. 1200 g Asbestpulver, völliges Einverleiben derselben in der alkalischen Masse und Anmachen dieset Mischung mit solcher Menge Wasser, daß man eine etwas dicke Faibe (a rather thick paint) ethält. Diese Mischung wird gleichmäßig auf dem Asbesttuch ausgebreitet, man laßt sie daselbst auftrocknen bis das Diaphragma zum Gebrauch fertig ist.

Der genannte Überschuß an Ätzalkali ist wünschenswert, da ei die Bildung eines kohärenten und dauerhaften Überzugs durch seine Bindewirkung erleichtert.

Für meine Zwecke sehe ich Ferro- und Ferrihydroxyd als gleichwertig an, zumal da ersteres während des Trocknens des

Diaphragmas teilweise oder vollständig in letzeres übergeht. Vor dem Ferrihydroxyd besitzt es den Vorteil größerer Wohlfeilheit, da man es durch Auflösen von Abfalleisen in käufliche Salzsäure und Fällung der entstehenden Eisenchlorürlösung gewinnen kann.

Ich beschränke mich nicht darauf, lediglich die genannten Stoffe in den Verhältnissen zu verwenden, die ich oben als bevorzugte erwähne. Das Asbesttuch ist von Natur aus an und für sich ganz durchlässig, seine Maschen und Zwischenräume sind ungleichförmig in Form und Verteilung und lassen das Asbesttuch für sich allein als ganz ungeeignet für meine Zwecke erscheinen. Bei der Bildung meines Diaphragmas ist es notwendig, daß diese Maschen und Zwischenräume durch einen anhaftenden und durchlässigen Überzug, der unter den Gebrauchsbedingungen unangegriffen bleibt, überdeckt oder ausgefüllt werden. Die Verwendung organischer Stoffe ist zu vermeiden.

Mein Diaphragma ist von appretierter Asbestpappe oder -papier, das bisher für solche Zwecke verwendet wurde, gänzlich verschieden. Solche Pappen oder Blätter sind, selbst in trockenem Zustande, schwer ohne Verletzung zu verwenden, wenn sie naß sind, bilden sie einen Stoff ohne Widerstandskraft, es ist unmöglich sie auf mechanischem Wege zu reinigen. Sie sind mit Stoffen organischer Natur appretiert, die gewöhnlich Starkecharakter besitzen, aufquellen, wenn sie naß werden und die Durchlässigkeit des Draphragmas dadurch herabsetzen, solche Appreturen erleiden ferner auch einen Angriff durch die Lösung und durch die Produkte der Elektrolyse."

Ansprüche i Em Diaphragma, bestehend aus einem durchlassigen (pervious) Grundmaterial und einem durchlassigen Überzug oder Fullmaterial, welches in beschriebener Weise darauf getrocknet wird

- 2 Ein Diaphragma, bestehend aus einer Gewebsmasse als Basis und einem durchlässigen Überzug oder Füllmaterial, das darauf, wie beschrieben, getrocknet wird.
- 3. Ein Diaphragma, bestehend aus Asbestgewebe und einem durchlässigen Überzug oder Füllmaterial, das darauf, wie beschrieben, getrocknet wird.
- 4. Ein Diaphragma, bestehend aus einer durchbrochenen Basis und einem durchlässigen Überzug oder Füllmaterial, das ein Eisenoxyd und ein Bindemittel, wie beschrieben, enthält.
- 5. Ein Diaphragma, bestehend aus Asbesttuch als Basis, einem durchlässigen darauf getrockneten Überzug oder Füllmaterial,

welches ein Oxyd des Eisens enthält und einem Bindemittel, wie beschrieben.

- 6. Ein Diaphragma, bestehend aus einer Basis von Asbesttuch und einem aufgebrachten durchlässigen Überzug oder Füllmaterial, welches ein Oxyd des Eisens enthält, einem Füllmaterial und einem Bindemittel, wie beschrieben.
- 7. Ein Diaphragma, bestehend aus einer Basis von Asbesttuch und einem aufgebrachten durchlässigen Überzug oder Füllmaterial, welch letzteres ein Oxyd des Eisens enthält, feiner Asbest und ein Hydroxyd des Eisens, wie beschrieben.
- 8. Ein Diaphragma, bestehend aus einer Basis von Asbesttuch und einem aufgebrachten durchlässigen Überzug oder Füllmaterial, welch letzteres eine alkalische Mischung von Eisenoxyd, Asbest und ein Hydroxyd des Eisens enthält, wie beschrieben.
- 9. Die Methode der Herstellung des Diaphragmas, darin bestehend, daß man auf ein durchbrochenes Material einen durchlässigen Überzug oder ein durchlässiges Füllmaterial aufträgt und dieses, wie beschrieben, darauf trocknet

Ausübung und Diskussion: siehe II Teil (Townsend-Zelle). Diaphragmen aus Asbestgewebe mit aufgelagerter Pulverschicht hat Billiter D.R.P. Nr. 101234 S. 110 ff. schon fruher beschrieben und verwendet. Die hier beschriebenen Diaphragmen können aber auch für vertikale Anordnung dienen, weil das Pulvergemisch, im Gegensatze zum D.R.P. Nr. 101234 mit dem Asbestgewebe mechanisch verbunden ist und fest daran haftet.

Gibbs.

112. U.S. A.-Pat. Nr. 874004 vom 17. Dezember 1907.

Beschreibung: Die vertikalen Kathoden sind mit trichteratigen, nach dei Anode gerichteten Vorsprüngen verschen. Diese Vorsprünge dringen in Asbestdiaphragmen ein. Das sich vorzugsweise an den Vorsprüngen bildende Ätznation wird durch Stromung des Elektrolyten durch die Öffnungen nach außen und aus dem Bereiche der elektrolytischen Tätigkeit geführt (siehe auch Bilt. Pat. Nr. 27830 von 1907 S 191).

Ausübung: unbekannt.

Diskussion Das Wesen der Neuerung, die Gestaltung der Kathode, weist eine gewisse Verwandtschaft mit der Anodenkonstruktion des Konsortiums (siehe D. R. P. Nr. 164720 S. 111 f.) auf. Die Anordnung ist aber hier eine vertikale.

Rines.

113. U.S. A.-Pat. Nr. 878425 vom 4. Februar 1908.

Beschreibung: Die Kathode besteht aus perforiertem, zickzackförmig gebogenem Blech, sie ist horizontal angeordnet unc
teilt die Zelle in zwei Räume. Ein Diaphragma aus Asbestpapier
das sich den Formen der Kathode anschmiegt, bedeckt dieselbe
Von den dachförmig emporragenden Flächen der Kathode ist etwa
die obere Hälfte durch einen isolierenden Anstrich abgeschirmt, so
daß nur die Täler in Aktion treten. Die untere Fläche der über
dem Diaphragma angeordneten Anodenkohlen läuft parallel mit der
Kathodenfläche, von den Anoden hängen also keilförmige Fortsätze
in die Vertiefungen der Kathode.

Die ganze Anordnung soll eine schnellere Entfernung des Kathodenproduktes bezwecken, das, dem höheren spez. Gewicht entsprechend, sich schnell in die tiefsten Regionen der Kathodenfläche hinabzieht.

Der Kathodenraum wird bis ca. 1 Zoll unter den Kathoden mit Wasser gefüllt und dieses wird mit einer Flüssigkeit überschichtet, welche auf dem Wasser resp dem berabtropfenden Kathodenprodukt schwimmt, um letzteres vor der Einwirkung der Kohlensäure zu schützen.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Es handelt sich um eine ganz unwesentliche Abanderung der honzontalen Zelle Hargreaves-Birds. Die Form der Kathode ist (Ähnlichkeit mit dem Brit Pat Nr. 6040 von 1804) zwecklos weder die Diffusion noch die Überführung wird dadurch gehindert, letztere wird sogar eher befordert.

H. Hirtz.

414 U.S.A.-Pat, Nr. 885008 vom. 28. April 1008

Beschreibung Em Diaphragma wird durch Eintauchen eines Asbestuches in eine Losung von Ferrocyankalium oder Ferricyankalium, dann eine Losung von Kupfersulfat hergestellt

Diskussion: Feriocyankupfermembranen hat schon Pfeiter zu seinen berühmten Untersuchungen verwendet

F. A. Decker.

115. U.S A.-Pat Ni 805732 vom 11. August 1008

Beschreibung: Vier blattformige Diaphragmen (aus porösem Ton oder poröser Kohle) werden durch ein Rahmenwerk auf ziemlich umstandliche Weise zu einer Diaphragmenfläche verbunden Mehrere solche Diaphragmen können filterpressenartig vereint werden

M. Ruthenburg.

116. U.S. A.-Pat. Nr. 898785 vom 15. September 1908.

Beschreibung: Die Zelle hat die Form eines Zylinders, sie ist mit einem zylindrischen, unten geschlossenen Diaphragma ausgerüstet, dessen Innenraum als Anodenraum dient. Die Kathode aus Drahtnetz umgibt das zylindrische Diaphragma. Der Kathodenraum bleibt offen. Eine Reihe solcher Zellen wird zusammengeschaltet, alle Kathodenräume — und dies bildet die einzige Besonderheit — werden durch Heberrohre miteinander verbunden, deren Schenkel auf der einen Seite knapp unter dem Niveau des Katholyten, auf der anderen Seite nahe dem Zellenboden endigen. Der Katholyt wird durch diese Heberrohre der Reihe nach durch mehrere Kathoden derart geführt, daß jeder folgende Zellenraum durch den leichteren, alkaliärmeren Teil aus dem vorhergehenden Kathodenraum gespeist wird.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Bei der gewählten vertikalen Anordnung wird der Katholyt (bei den technisch üblichen Stromdichten) durch die Wasserstoffblasen so kräftig durchgemischt, daß merkliche Dichteunterschiede in den verschiedenen Höhenzonen unter normalen Verhältnissen kaum auftreten.

Dr. Jean Billiter.

- 117. U.S. A.-Pat. Nr. 903951 vom 17 Oktober 1908, siehe Brit. Pat. Nr. 24594 vom Jahre 1908 S. 191.
- 118. U.S. A.-Pat. Nr. 928734 vom 20. Juli 1900 und
- 110. U.S. A.-Pat. Nr. 934385 vom 14. September 1900, siehe D. R. P. Ni. 191234 S. 119.

Roberts.

120. U.S. A.-Pat. Nr. 936430 vom 4. Oktober 1909

Beschreibung Blätter aus Holz oder zu Blättern gepreßter Holzschliff sollen durch Verkohlung infolge langsamer, gleichmäßiger Erhitzung (event. zwischen Eisenblechen, um Deformationen zu verhüten) brauchbare Diaphragmen liefern.

Ausübung unbekannt.

Diskussion: Dieses Patent schließt sich dem U.S.A.-Pat. Nr. 831474 (s. Nr. 12 S. 220) desselben Erfinders an und hat mit seinem Patent Ni. 522614 (S. 220) viel Verwandtschaft. Siehe hierzu auch II. Teil Verfahren Roberts.

Stubbs.

121. U.S. A.-Pat. Nr. 947358 vom 25. Januar 1910, siehe Brit. Pat. Nr. 12709 vom Jahre 1909 S. 214.

Eimer A. Sperry (der Hooker Electrochemical Co. übertragen).

122. U.S. A.-Pat. Nr. 961 549 vom 14. Juni 1910.

Beschreibung: Die Erfindung betrifft die Gestaltung der Kathodenbleche für Zellen vom Typus der Hargreaves-Bird respder Townsend-Zelle. Die Kathoden bestehen aus gelochten Blechen, die Gesamtausdehnung der Löcher beträgt etwa 50% der ursprünglichen Fläche. Nach Angaben der Patentschrift soll es nun viel vorteilhafter sein, den Löchern eine, in vertikaler Richtung gestreckte (statt etwa einer kreisrunden) Form zu erteilen. Sie sollen sich dann schwerer verstopfen, die Berührungsflächen der Kathode mit dem Diaphragma sollen dabei gleichzeitig größer werden usf. Die Stromzuführung erfolgt an den Seitenkanten quer zur Richtung der Löcher.

Ausübung: vermutlich in den Werken der Hooker Electrochemical Co.

Diskussion: Siehe II. Teil (Townsend-Zelle).

Clinton P. Townsend.

123. U.S. A.-Pat. Nr. 972 947 vom 18. Oktober 1910.

Beschreibung Die Zelle, deren Konstruktion von derjenigen des U. A. S.-Pat. Nr. 779383, 779384 resp. des D. R. P. Nr. 182940 (S. 113) nur wenig abweicht, ist auf beistehender Fig. 187 im Vertikal-

schnitt (Queischnitt) dargestellt. Die Diaphragmen F' werden aus Asbest oder anderem geeigneten durchlassigen Material hergestellt und auf der äußeren Seite durch die Metallkathode E, auf der inneren Seite durch Platten G gestutzt, die aus Steinzeug, Hartgummi(F) oder anderem geeigneten nichtleitenden Material bestehen. Die Platten G sind natürlich perforiert, um dem Strom den Durchgang zu gestatten. Sie können übrigens wegbleiben, wenn das Diaphragma selbst infolge seiner Herstellungsweise genügenden inneren Halt besitzt.

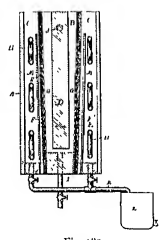


Fig. 187.

__ ____

In der Beschreibung wird hervorgehoben, daß die Diaphragmen auf der Zeichnung zwar geneigt angeordnet sind (sie divergieren, wie man auf Fig. 187 sicht, nach oben), daß dieser Umstand aber durchaus nicht wesentlich ist. (Diese Anordnung ähnelt derjenigen Moore's, siehe U.S. A.-Pat. Nr. 703 289 S. 245, insbesondere Fig. 181, S. 246.)

Den Diaphragmenelektroden ungefähr parallel sind Metallplatten M angeordnet, die neben dem Zellenboden mit Öffnungen oder Bohrungen versehen sind und die nach oben nicht ganz bis zum Flüssigkeitsspiegel reichen. Sie sind nicht in der Mitte des Kathodenraumes angeordnet, sondern näher zur Diaphragmenelektrode als zur Außenwand. Dadurch soll bezweckt werden, daß die von den Kathoden aufsteigenden Gasblasen das Öl, welches dem Kathodenraum C erfüllt, in Zirkulation versetzen. Die Platte M wird dabei nahe der Kathode angeordnet, damit die Aufwärtsbewegung des Ols an der Kathode besonders rasch erfolge, während das Öl im Zwischenraume zwischen M und der Außenwand A nur langsamer herabströmt. Offenbar soll die rasche Aufwärtsbewegung des Öls die Ablösung der Ätznatrontropfen von der Kathode befördern, die langsame Abwartsbewegung das Absetzen der schwereren Lösungstropfen erleichtern.

Das Alkali setzt sich auf dem Boden des Kathodenraumes ab und wird durch K nach L abgelassen.

Die Schlangenrohre II dienen zum Heizen oder zum Kuhlen der Flüssigkeit.

Die Salzlösung wird im gleichmäßigen Strome durch die Zelle geführt, sie tritt unten durch I ein und fließt oben durch J aus

Zur Füllung des Kathodenraumes dient eine mit Wasser nicht mischbare Flüssigkeit, vorzugsweise unverseifbares ()!

Den Hauptinhalt der Patentschrift bildet die ausführliche Aufzählung von Vorzügen, welche die Verwendung nicht mischbarei (wohl zugleich auch isolierender) Flüssigkeit zur Beschickung des Kathodenraumes mit sich bringt, sie werden ausführlich in 11 Punkten dargelegt.

Es wird endlich eine Konstruktion angegeben, bei welchei sowohl Anoden wie Kathoden an einen mit Öl gefüllten Raum grenzen. Sie entspricht ungefähr der Anordnung der Fig. 187, nur daß die Anode D fortfällt. Der Mittelraum dient vielmehr lediglich zur Aufnahme des Elektrolyten, von den Seitenelektroden dient dann die eine als Anode, die andere als Kathode.

Es folgen 12 Patentansprüche, deren erster folgendermaßen lautet:

1. Versahren zur Elektrolyse von Lösungen, dasin bestehend, das Strom durch eine Lösung zu einer Elektrode geleitet und ein Produkt der Elektrolyse mittels einer Flüssigkeit gewonnen wird, die mit Wasser und mit wäßrigen Lösungen nicht mischbar ist und auf das Produkt keine dauernde Wirkung ausübt.

Nach Anspruch 2 wird der Strom durch eine Lösung und ein Diaphragma zu einer Elektrode geleitet — der Rest wörtlich gleichlautend.

Im Anspruch 3 wird die Verwendung unverseifbaren Öls geschützt.

In Anspruch 4 die Verwendung eines Diaphragmas und einer Elektrode zwischen einer Lösung und einer mit der Lösung nicht mischbaren Flüssigkeit.

Im Anspruch 5 dasselbe für unverseifbares Öl.

Anspruch 6 schützt die Zirkulation der nicht mischbaren Flüssigkeit.

Anspruch 7 die Hervorrufung der Zirkulation durch Gasblasen.

Anspruch 8 dasselbe bei Gegenwart eines Diaphragmas.

Anspruch 9 dasselbe bei Gegenwart eines Diaphragmas und einer Elektrode.

Anspruch 10 die schnelle Aufwärts-, die langsamere Abwärtsbewegung der nicht mischbaren Flüssigkeit.

Anspruch 11 die Hervorrufung der Zukulation der nicht mischbaren Flüssigkeit durch Gase.

Anspruch 12 endlich die Entfernung des Produktes der Elektrolyse durch die nicht mischbare Flussigkeit und die Temperaturregelung des Elektrolyten

Ausübung siehe Il Teil

Diskussion. Es fallt auf, daß der anschemend wesentliche Teil der Neuerungen die geneigte Anordnung der Diaphragmenkathoden, die Verwendung von Schilmen II in den Ansprüchen gar nicht, die rasche Aufwartsbewegung und langsame Abwartsbewegung des Öls erst an 10. Stelle erscheint, daß vielmehr die Patentansprüche nur das wiederholen, was die ersten Townsend-Patente schon enthalten oder was allgemein bekannt ist (z. B. Ansprüch 7). Betreffs der technischen Bespiechung siehe Näheres im II, Teil.

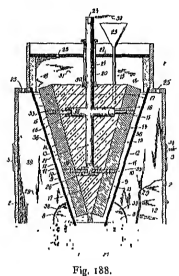
Dr. Adolf Clemm.

124. U.S. A.-Pat. N1. 073171 siehe D R.P. N1. 227096 S. 131.

J. R. Crocker.

125. U. S. A.-Pat. N1, 982037 vom 30. September 1909.

Beschreibung: Die auf Fig. 188 im vertikalen Querschnitt dargestellte Zelle ist vom Typus der Hargreaves-Bird-Zelle und sie ähnelt insbesondere der im U. S. A-Pat. Nr. 703 280 S. 245 beschriebenen Zelle Moore's. Die Diaphragmenelektroden 9, 10, 11, 12 werden noch stärker geneigt dargestellt. Die (bei Moore parallelepipedischen) Anoden besitzen die Form eines Keiles, ihre



Außenflächen sind den Diaphrag-Sie werden menflächen parallel. aus Platten zusammengesetzt. In den keilförmigen mit dichter Masse ausgefüllten Innenraum werden Kernleiter 16, 21 eingelassen, welche Stromverbindung die vermitteln (Ähnlichkeit mit D. R. P. Ni. 151653 S. 143). Die Enden der Keinleiter, welche in die Kohlenplatten ragen, werden durch eine Lage dichten Kitts 33 vor chemischen Anguffen geschützt. Die Anoden rühen auf Sockeln 27 auf.

Dei Elektrolyt 13 füllt den engen Raum zwischen Anode und Diaphragma aus. Dei Kathoden-

raum ist geschlossen und besitzt nur die Öffnungen 35. Der Stromanschluß 34 der Kathoden erfolgt durch das äußere Gefäß (Eisen) bei 3.

Der Katholyt fließt von den Diaphragmenelektroden ab und sammelt sich in den Rinnen 5 an, die im Boden des Kathodengefäßes ausgespart sind, daselbst kann er durch Heizrohre 6, 7 konzentriert werden.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Durch die starke Neigung soll vielleicht ein Abtropfen des Katholyten (statt des Absließens längs der Kathode) erzielt werden. Die Konzentrierung der Lauge im Kathodengesäß dürste bezwecken, ein Dampseinleiten, welches das Produkt verdünnt (wie es in Hargreaves-Bird-Patenten beschrieben wird), überslüssig zu machen.

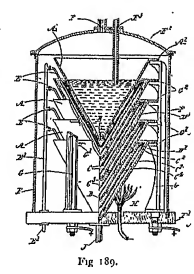
J. J. Greenwood.

120. U. S. A.-Pat. Nr. 984905 vom 22. Februar 1909.

Beschreibung: Trichterförmige Diaphragmenelektroden (siehe Fig. 189) werden aufgestapelt; in den Kathodenräumen wird Minderdruck erzeugt, um einen gleichmäßigen Strom des Anolyten zur Kathode herzustellen. Siehe auch Brit. Pat. Nr. 25208 vom Jahre 1908.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: siche Diskussion zum Brit. Pat. Nr. 25208 von 1908, S. 196.



W. S. Heltzen.

127. U. S. A.-Pat. Nt. 984915 vom 10. Mai 1910.

Beschieibung: Zur Herstellung poröser Diaphragmen sol ein Brei aus Kalk, Zement und Asbestwolle auf eine Asbestplatte gestrichen werden. Man saugt dann Luft hindurch, der Brei wird dadurch an die Platte gepreßt, und haftet fest an derselben.

Ausübung: unbekannt.

Diskussion: Durch das Anpressen des Breies durfte die Porosität des Diaphragmas sehr verringert werden

Patent-Nummernverzeichnis.

Das Zeichen * gibt an, daß das betr. Patent vollinhaltlich wiedergegeben ist.

I. Deutsche Reichspatente.

Autor		Scite
Wastchuk und Glouchoff	I	14
Wollheim	2	15
Hoepfner	3	15
Matthes und Weber	7-1	135
Sprenger	4	17
Marx	5	17
	6	19
Maix		20
	8	21
Nahnsen	G	21
	10	22
Marx	I I	23
Société Elektro-Metallurgique Française	103	1.12
Riekmann	12	24
Caustic Soda and Chlorine Syndicate	13	31
Riekmann . ,	76	136
Vereinigte Chemische Fabriken zu Leopoldshall	77	137
Hermite und Dubosc	1	36
Roubertie, Lapeyre und Grenier	15	36
Hoepfner	126	1] [
Blackmann ,	16	38
Cutten	17	30
Andreoli , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	18	40
Faure	10	41
Riekmann	80	137
Craney	20	42
Spilker	127	144
Craney	2 I	43
Farbwerke Höchst	22	4.1
Straub	23	45
Farbwerke Hochst	81	138
Société Outhenin-Chalandre fils et Cie	2.1	45
Andreoli	25	51
Craney	20	52
Coelin	27	53
Hargreaves und Bird (The General Electrolytic	•	
Parent Co.)	28	53
	Wastchuk und Glouchoff	Wastchuk und Glouchoff I Wollheim 2 Hoepfner 3 Matthes und Weber 7-1 Sprenger -1 Marx 5 Spilker und Löwe 6 Max 7 Knöfler, Spilker und Löwe 8 Nahnsen 9 Spilker und Löwe 10 Marx 11 Société Elektro-Metallurgique Française 103 Riekmann 12 Caustic Soda and Chlorine Syndicate 13 Riekmann 12 Caustic Soda and Chlorine Syndicate 13 Riekmann 12 Vereinigte Chemische Fabriken zu Leopoklshall 77 Hermite und Dubosc 11 Roubertie, Lapeyre und Grenier 15 Hoepfner 126 Blackmann 16 Cutten 17 Andreoli 18 Faure 19 Riekmann 20 Spilker 127 Craney

DR.P.Nr.	Autor	lfd. Nr.	Seite
76704	Riguelle	84	138
77349	Cianey	20	57
77881	Hoepfner	120	145
78147	Bell	30	58
78 539	Claney	31	59
78732	Pieper	86	138
70258	Kellner	87	139
79658	Craney	32	60
80735	Hoepfner	33	ÓΙ
80454	Riekmann	88	139
81 792	Thofern	34	6î
81893	Hulin ,	35	62
82352	Anciennes Salines Domaniales de l'Est	80	130
83 527*	Hargreaves und Bird	36	() 2
84 547	Bein	37	66
85154*	Hargreaves und Bird	38	67
10108	Hecren	91	140
87338	Peyrusson	30	68
87676*	Carmichael	40	60
87735	Baldo	41	78
10088	Hargreaves und Bird	, 2	79
88341	Heraeus	111	142
88681	Steffalmy	()2	що
89782	Hoepfner	43	8,5
80,980	Hoepfner ,	93	щ0
00032	Steffahny	112	1.12
90636	Hoepfnei	113	1 [2
92612	Blackmann	130	1 [5
04296	Peviusson	1-1	81
105208	Peyrusson	45	81
107017	Schmalhausen	16	86
100218		17	87
100302	Ochs	91	141
111289	Hargieaves und Bud	48	88
112818	Carmebael	10	00
113055	Haigieaves		9.1
114193	General Electrolytic Parent Co. (Hargreaves und	1100	
. 1 ///		316	ыз
114391	Bird)	51	93
116411	Société Anonyme Suisse de l'Industrie Electro-	.,.	7,1
	Chimique "Volta" ,	52	0-1
121931	Schollmeyer	53	95
121932	Cohn und Geisenbeigei	51	96
124404	Carmichael	118	143
125882	Nettl	110	143
128915	Fraissinet	120	143
130049	Baines	55	97
132588	Heraeus	121	-97 143
- 17 - Q			1 .)

	· ·		
D.R.P. Nr.	Autor	lfd, N1.	Seite
133 186	Brochet und Ranson	56	97
136273	Combes und Bigot	95	1.1.1
138537	Heraeus		153
140317	Ferchland	131	145
141 187*	Österreichischer Verein für chemische und metall-		
,	urgische Produktion (Salzbergwerk Neu-Staß-		
	furt)	57	98
142245	Bein (Salzbeigweik Neu-Staßfuit)	58	103
143 59 1	Ochs	96	141
144392	Cuénod und Fournier	50	104
146101	Cuénod und Fournier, , ,	ნი	100
154653	General Electrolytic Parent Co	122	143
156354	Granier	OI	107
157122	Guesheim-Elektron	132	145
100750	Arzano	62	108
100967	Heibling	რვ	100
162361	Konsortium für elektrochemische Industrie .	64	HO
164720	Konsortium für elektrochemische Industrie .	65	111
170175	Oettel	124	144
182940*	Townsend	D(,	113
183853	Rambaldini	07	118
186453	Thiele	127	144
191234*	Billiter	68	110
193 367	Griesheim-Elektron	134	140
207 701	Riiber	69	128
211300	Konsortium für elektrochemische Industrie		146
212795	Askenasy	136	140
216265	Finlay	70	120
227023	Bleaching and Caustic Process Co	7 l	130
227096	Clemm	7 -2	131
237676	Gesellschaft für chemische Industrie	73	132
	II. Britische Patente.		
Jahr Brit		lfd, Nı	Seite
1851 1	3620 Cooke	1	148
_	3755 Watt	2	1.18
1853	811 Stanley	3	1.19
1858	317 Syers	4	140
1872	1376 Fitz-Gerald und Molloy	5	140
1)	1742 Faure	ő	150
1873	1934 Weidermann	7	150
1875	473 Clark (Lontin)	8	150
	5030 Morgan (Wastchuk und Glouchoff)	9	150
	4985 Morgan (Wastchuk und Glouchoff)	9	150
1881	1897 Barlow	10	150
1882	1630 Spence und Watt	11	150
1884	4417 Richardson und Grey	12	151
			- () -

Jahr	Brit, Put. N	Ir. Autor	lfd, Nr.	Catta
188 ₄	6736	Homme		
"	16437	William	13	151
1887	6417	Marie	159	205
1888	7751	Wildrate and Mr. 1	14	151
"	14 (01	Daylor and Daki	15	151
			16	151
"	14230 18494	Date	17	151
		D 1 1 0 1 1	160	205
_	2310	Parker und Robinson	18	151
1890	2331	Dowland und Mills	19	152
	1 246	Fitzgerald und Falconei	238	215
11	2290	Richardson und Holland	20	152
11	2 207	Richardson und Holland	2 I	153
33	(126()	Maix	22	153
13	11699	Nahnsen	23	153
15	17861		240	215
n	18990	Greenwood	24	153
33	20111	Lake (Roberts und McGraw)	25	153
1891	3 7 3 8	Maix	26	154
**	5 5 4 7	Kellnei	27	154
13	5983	Le Suem ,	28	155
**	9079		24 I	215
1)	11519	Le Sueur	164	205
1)	11620	Lever	29	155
73	15050	Le Sueur	30	155
11	18507	Andreoli	31	155
1)	19704	Richardson	32	155
1)	19775	Breuer	105	200
11	20413	Bamberg	33	150
11	20713	Kellner	34	150
1892	88	Lake (Cutten)	35	157
",	0.007	B 1		215
**	0 107	Hermite und Dubosc	311	158
11	4346	Kellner		155
33	0317	Kellner		158
11	9799	Fitzgerald		158
71	10200	Kellner	~	150
1)	15113	Roubertie, Lapeyre und Grenier		150
"	15 100	Andreoli		150
	10.202	Faure		I 50
11	10822	Cianey		150
**	18030	•		150
*1	18871	Haigieaves und Bird		Thu
*1	19170	Blackmann	•	161
**	19953		.,	210
,,		Parker	-	101
**	23 733			101
190	23019	The state of the s		210
1893	757			210
**	758	Danier ,		

Jahr	Brit. Pat. Nr.	Autor	lfd, Nr.	Scite
1893	1 60 I	Andreoli	50	ιδι
_	2 586	Waite	198	200
**	3 743	Liveing	243	215
11	3743	Liveing	51	102
))	4225	Bedford	52	102
"	, ,	Hargreaves und Bird		102
17	5197	Hargicayes and Bird	53	102
17	5198		5-1	162
13	5525		55	102
11	5094	T 1	50	-
39	6605	Parker	169	206
>>	8176	Hanbury	57	163
33	9295	Craney	58	163
,	0296	Craney	59	163
,	9 2 9 7	Craney ,	60	163
,	9906	Fitzgerald	24.1	215
33	11105	Cianey	61	163
1)	11100	Craney	02	103
21	11107	Craney	63	103
33	80111	Cianey	0.4	101
33	1266 2	Andreoli	05	164
12	12857	Richardson	66	161
. ,,	13406	Haddan (Comp. Electrochimique de St. Béron)	67	105
**	14 13 1	Hargieaves und Bud	68	105
,, ,,	15610	Baily und Guthrie	60	105
"	15006	Young (Société Outhenin-Chalandre Fils	,	·
"	0,	et Cie)	70	105
**	17127	Craney	71	(60)
33	18173	Haigreaves und Bird , , , ,	72	100
33	19688	Richardson	73	100
**	19791	Hurter, Auer und Muspratt	74	100
,,	21631	Caldwell	75	107
,,	23.436	Lake (Union Chemical Co.)	70	107
**	23478	Coehn	77	168
, ",	23913	Haddan (Blackmore)	78	108
,,	24276	Guthic	79	100
1894	835	Hargieaves und Bird	80	100
"	5721	Smith (Jorgensen)	81	170
	6046	* / · · · · · · ·	82	
".	7801	77. 11		170 200
"	7950		172	
1)	7930 8001	Carmichael	83	171
**	9761		8.1	171
**		Craney	85	172
"	9949	Craney ,	86	172
29	9979	Cianey	87	172
99	11587	Hulin	88	173
33	11664	Diake	89	173
**	13358	Lake (Roberts)	90	173
**	13377	Jensen (Störmer)	91	173

Jahr	Brit, Pat, Nr		lfd. Nr.	Seite
1894	13756	Waite	92	173
31	14988	Wise (Solvay)	93	174
>5	15276	Kiliani, Rathenau, Suter und Elektro-		, ,
		chemische Werke	175	206
,,	18910	Jensen (Cappelen)	94	174
**	2 1 8 3 8	Bein	95	174
33	24630	Blackmore	96	174
1895	9806	Comboul	176	207
"	10020	Hermite, Paterson, Cooper	211	211
**	01011	Blackmann	97	175
**	12316	Dailing	98	175
11	14342	Kolb und Lambert	99	176
	17505	Hoepfner	212	211
))	18406	Baldo	100	176
"	22207	Kellner	213	211
18g6	1144	Heraeus	214	312
""	5008	Baldo	101	177
"	5616	Peyrusson	102	177
	12140	Holland	103	177
"	13521	Jensen (Cappelen)	216	212
"	14393	[ensen (Störmer)	217	212
"	14584	Secrétan	218	212
11	15834	Outhenin - Chalandre	101	178
***	20059	Connoi	210	212
1897	6929	Taylor, Cooke und Montgomery	105	178
	11402	Romme	106	178
**	17161	Haigieaves	107	170
"	21178	Haigieaves	108	170
	25510	Hargreaves	220	212
1898	15502	Haigieaves	100	180
"	10120	Imay (Österr Verein für Chemische und	- '	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
"		Metallurgische Produktion) .	110	150
	22872	Loiselet .	177	207
18gg	3048	Chalandre, Colas and Gerard	111	180
	1068	Heraeus	221	212
11	5199	Holland and Laurie	112	180
11	5 200	Holland und Laure	113	181
**	0087	Dow	111	181
11	9031	General Electrolytic Parent Co., Har-		
11	9.31	greaves and Stubbs	222	212
	10205	Guouaid .	115	181
11	10320	Carnichael	110	181
**	10217	Smth	179	207
99	22028	Eyeken, Leroy and Moritz	177	181
79	24058	Bein	118	181
" 1900	1457	Baines	110	181
•	1 4 5 7	Vis	120	181
**	2372	Meny und Noble	120	182
33	#3/÷	11011, MIN 11000 , 1 , 1 , 1 , 1 , 1		/

Jahr	Brit, Pat, N	r. Autor	lfd, Nr.	Seite
1900	2409	Kent	223	213
- j 31	4269	Lake (Moore, Allen, Ridlon, Quinci) .	122	182
	5010	Holland und Laurie	123	182
**	6244	David	225	213
**	7272	Baker	252	216
23	10801	de Brito e Cunha	1 24	r83
**	20200	Noble und Merry	125	184
19	21228	Bastian	120	184
)1 TOOT		Brochet und Ranson	127	185
1901	7397		•	210
11	10974	1 1 1 /01	253	
**	13206		181	207
) 1	16493		182	207
1902	9812	Boult (Seibert und Tempel)	120	185
>>	12691	Cuénod und Fournier	130	185
13	12790	Johnson (Boehringer Söhne)	183	508
,,,	14133	Baker und Castner-Kellner Co	251	217
**	19368	Haigreaves	227	213
15	21021	Atkins	255	217
33	23642	Tiantom	131	185
"	24542	Kellner	132	185
13	25354	Arzano	133	185
1903	13119	Thompson	131	185
33	15212	Heibling	135	186
"	16988	Steenlet	ı 8.j	208
31	17587	Johnson (Griesheim-Elektron)	2 j Š	210
1)	20880	Kellner	130	186
"	23 151	Koller und Askenasy	137	(87
1904	456	Leetham und Bousfield	138	187
"	4487	Gianiei	130	187
" "	18403	Townsend	1 10	18;
»	18937	Liavas sauca	1 1	187
"	20898	Riibei	115	188
	25331	77	•	187
" 1905	8039	The . 1 . 1 11 . 1	142	
- •	12221	Hepburn, Mather und Platt	150	190 188
**	19189		113	
3)	22,468	Variable M. 1 1 1 1	14	188
**	24733		146	180
7005		T2' 1	147	180
1906	1716		148	180
11	4716	McDonald	149	Ego
33	14922	Roberts	180	208
13	21709	Schoop	250	217
**	22752	Connor, Stubbs	231	213
1907	7 7 5 7	Billiter	151	191
19	27830	Gibbs , , , , ,	152	191
"	28 147	Gibbs ,	155	190
1908	23930	Connor Stubbs u. Elektrolytic Alkali Co.	234	21.1
3)	24 594*	Billiter	153	10-i
			****	•

Jahr 13 1908	Brit, Pat, Nr. 25208 Greenv													lfd, Nr. 154	Scite 196
1909	12709 Conno.	r S	tu	bbs	u.	El	ekt	roly	/tic	Al	kali	C	0,	235	214
»	25118 Gesells													156	196
1010	11603 * Billiter													157	196
•	.0													- (71	- 3
	II	Ι, .	An	neri	ika	nis	che	P	ten	te.					
U, S, Λ, - P	Nr.				Λu	tor								lfd, Nr.	Seite
415644	Kerner und	M	[aı	x										τ	218
142334	Roberts .		,	,		,			,					2	218
442396	Roberts .			,	,					,	,			3	210
442404	Roberts .													+	219
450103	Le Sueur													13	221
450104	Le Suem													1-1	221
08886	Le Sueur													15	221
180491	Cutten ,					,					,			2 [223
487996	Craney .													25	224
.188708						,								20	22.1
489667	Greenwood					s.i.								43	225
189 990	Blackmann													41	22.1
401700	Cutten .													22	223
406863				Ċ		·		Ċ						27	224
400864	Ciancy .		Ċ		·			·						28	224
106805	Crancy .													29	224
498768	Ciancy .					Ċ								30	224
408700	Ciancy .										•			3.2 3.1	224
498770	Ciancy .		•											32	221
408771	Ciancy .			•	•	•	•		•	•	•	Ċ	•	33	224
501121	Waite .					•									225
501028	Richardson													• 7	
501771	Ciancy .						•				•		•	•	225 224
505805	Cutten .							•	•	•	•	•	•	31	,
507880	Craney .		•								٠			23	223
508211	Richardson		٠								٠			• • • •	224
508801	Blackmore							•			•	٠		• :.	225
510831		١	•			,							•	•	225
	Blackmore					•					•	•		19	220
5 (00000	Cutten .		٠			•			٠					24	223
511682	Chalandre	٠				•						٠		50	220
512200	Andreoh	•		٠					,		٠		•		220
514318	Greenwood	•		•			٠						•	14	≥≥ 5
514681	Le Sueu	٠	•	•	٠	٠			٠		٠	٠		10	221
-518040	Le Suem	•	٠	•	•	٠		٠					•	17	221
518710	Carmichael	•	•		•	٠		•		•	•		•	*,***	227
518780	Le Sueur		•	•	•	٠		٠		•			•	18	221
520257	Cianey .	•	•	•	•	•	•	٠	•		٠		•	3^{Θ}	551
522614	Roberts .		•			•						٠		0	220
522015	Roberts .	•	•		•	•						•	•	**	210
522616	Roberts .					•								()	210

Billiter, Elektrolyt, Mkalıchloridzerlegung mit festen Kathoden,

1 11

522 017 Roberts 7 210 522 618 Roberts 7 210 525 732 Andreoli 52 227 534 033 Claney 37 224 541 146 Blackmann 42 225 549 186 Craney 38 224 552 895 Craney 40 224 552 955 Craney 40 224 550 938 Wilson 57 227 560 518 Meyrueis 58 227 560 518 Meyrueis 58 227 564 311 Merce 59 228 571 591 Hargreaves 61 228 583 330 Le Sueur 10 222 583 513 Spilken 05 229 586 226 Hulin 60 220 580 236 Hulin 60 220 606 98 1 Romme 67 220 612 1908* Dow	U.S.AP. Nr	. Autor	lfd. Nr.	Seite
522618 Roberts 7 210 525732 Andreoli 5.1 227 534033 Claney 37 224 541146 Blackmann 42 225 549186 Craney 38 224 552955 Craney 40 224 556038 Wilson 57 227 560518 Meyrucis 58 227 564311 Mercei 50 228 571591 Hargreaves 61 228 579250 Bake 60 228 583330 Le Sueur 10 222 586236 Hulin 60 224 560481 Romme 67 220 586236 Hulin 60 224 506157 Hagreaves und Bnd 62 220 606981 Romme 67 220 621908* Dow 60 231 621908* Dow 60		m.l.	8	
525732 Andreoli 54 227 534033 Caney 37 224 541146 Blackmann 42 225 549486 Craney 38 224 552895 Craney 40 224 55038 Wilson 57 227 560518 Meyrucis 58 227 5604311 Merce 50 228 571591 Hargreaves 61 228 583330 Le Sueur 10 222 586236 Hulin 60 228 583513 Spilken 65 229 566236 Hulin 60 222 596157 Hagreaves und Bnd 62 220 606081 Romme 67 220 612007* Dow 60 231 621908* Dow 70 233 637410 Pond 72 238 642023 Vis 74				
534033 Craney 37 224 541146 Blackmann 42 225 549186 Craney 38 224 552895 Craney 40 224 550038 Wilson 57 227 560,18 Meyrucis 58 227 564,311 Merce 50 228 571,591 Hargreaves 61 228 583,330 Le Sueur 19 222 583,513 Spilke 05 229 586,226 Hulin 60 220 596157 Hagreaves und Bnd 62 229 606981 Romme 67 220 60281 Romme 67 220 612008* Dow 00 23 621908* Dow 00 23 637851 Camicinael 56 227 641820 Barnes 73 238 647217 Chalandre, Colas und Gérard			•	
541 146 Blackmann 42 225 549 186 Craney 38 224 552 895 Craney 40 224 556038 Wilson 57 227 560 518 Meyrueis 58 227 560 518 Meyrueis 58 227 560 518 Meyrueis 58 227 570 520 Bake 60 228 571 591 Hargreaves 61 228 570 250 Bake 60 228 583 330 Le Sueur 10 222 586 226 Hulin 60 228 583 573 Spilket 05 229 586 226 Hulin 60 229 560 6981 Romme 67 220 606 921 Rande 62 229 606 981 Romme 67 220 602 1907* Dow 60 23 621 908* Dow 70 23 637 851 Camichael 56 230 641 820 Barnes 73 238 642 203 Vis 74 238 <				•
549 186 Craney 38 224 552 895 Craney 39 224 552 955 Craney 40 224 556 38 Wilson 57 227 500 518 Meyrueis 58 227 564 311 Mercet 50 228 571 591 Hargreaves 61 228 572 29 Baket 60 228 583 330 Le Sueur 10 222 583 513 Spilket 65 229 566 226 Hulin 60 228 586 226 Hulin 60 220 566 91 Faigreaves und Bitd 62 229 606 981 Romme 67 220 602 1907* Dow 60 231 621 908* Dow 70 233 637 410 Pond 72 238 637 851 Camichael 50 227 641 820 Baines <td< td=""><td>541146</td><td></td><td></td><td>•</td></td<>	541146			•
552895 Craney 39 224 552955 Craney 40 224 556038 Wilson 57 227 560518 Meyrueis 58 227 504311 Mercet 59 228 571591 Hargreaves 61 228 583330 Le Sueur 10 222 583513 Spilket 65 229 586226 Hulin 60 226 596157 Hagreaves und Bird 62 229 60681 Romme 67 220 606981 Romme 67 220 602907* Dow 60 23 621907* Dow 60 23 621908* Dow 70 23 637851 Caumichaei 50 227 641820 Baues 73 238 647217 Chalande, Colas und Gérard 51 226 652846 Haigreaves und Bird				
552955 Craney 40 224			-	
556038 Wilson				-
560 5 18 Meyrueis 58 227 564 3 11 Mercel 59 228 571 591 Hargreaves 61 228 579 250 Baken 60 228 583 330 Le Sueur 10 222 586 276 Hulin 60 229 596 157 Hagreaves und Bitd 62 229 606 98 1 Romme 67 220 012009 Baldo 68 230 621 907* Dow 69 231 621 908* Dow 70 23 637 410 Pond 72 238 637 851 Camichael 56 227 641 820 Banes 73 238 647 217 Chalandre, Colas und Géraid 51 26 652 846 Haigreaves und Bitd 61 23 657 333 Montz 75 38 655 333 Chalandre, Colas und Géraid 52 26 <t< td=""><td></td><td>Wilson</td><td>•</td><td>•</td></t<>		Wilson	•	•
564311 Mercel 50 228 571591 Hargreaves 61 228 570250 Baken 60 228 583330 Le Sueur 10 222 583513 Spilken 65 220 586226 Hulin 60 220 596157 Hagreaves und Bud 62 229 606981 Romme 67 220 612000 Baldo 68 230 621907* Dow 60 231 621908* Dow 70 23, 637851 Camichael 52 22 641820 Bannes 73 2,38 647217 Chalandre, Colas und Gérard 51 26 652846 Hargreaves und Bird 03 220 653303 Montz 75 38 655333 Halborne und Hobson 78 210 65953 Chalandre, Colas und Gérard 52 26 660221 Hathone und Hobson 78 210 675749 Merry				-
571591 Hargreaves 61 228 579250 Bake 60 228 583330 Le Sueur 10 222 583513 Spilkel 05 229 58626 Hulin 66 220 596157 Hargreaves und Bnd 62 229 606981 Romme 67 220 612007* Dow 60 231 621907* Dow 60 231 621907* Dow 60 233 637410 Pond 72 238 637851 Cannichael 50 227 641820 Barnes 73 238 647217 Chalandre, Colas und Gérard 51 226 652846 Hargreaves und Bird 03 220 653333 Hargreaves und Bird 03 220 655333 Hargreaves und Bird 03 220 655033 Chaplin-Halloran 70 238 <td< td=""><td></td><td></td><td>-</td><td></td></td<>			-	
579 250 Baken 60 228 583 330 Le Steur 19 222 583 513 Spilken 65 229 586 226 Hulin 60 229 596 157 Hargreaves und Bnd 62 229 606 981 Romme 67 220 612 000 Baldo 68 230 621 907* Dow 60 231 621 908* Dow 70 233 637 410 Pond 72 238 637 851 Caumichael 50 227 641 820 Baines 73 238 647 217 Chalandie, Colas und Géraid 51 226 652 846 Haigreaves und Bird 03 220 653 933 Montz 75 238 655 333 Haigreaves und Bird 03 220 605 953 Chalandie, Colas und Géraid 52 226 606 953 Chaline und Moole 82 10 </td <td></td> <td></td> <td></td> <td></td>				
583 330 Le Sueur 19 222 583 513 Spilkei 05 229 586 226 Hulin 60 220 590 157 Hargreaves und Bnd 62 229 606 981 Romme 67 220 612 000 Baldo 68 230 62 1907* Dow 60 231 62 1908* Dow 70 233 637 410 Pond 72 238 637 851 Carmichael 56 227 641 820 Barnes 73 238 647 217 Chalandre, Colas und Gérard 51 226 652 846 Hargreaves und Bird 03 220 653 933 Mortz 75 38 655 333 Hargreaves und Bird 04 226 605 221 Hathorne und Hobson 76 238 655 749 Merry und Noble 72 240 650 221 Hathorne und Hobson 78 240 605 033 Chaplin und Halloran 72 240			60	
583 513 Spilken 65 229 586 226 Hulin 66 220 590 157 Hargreaves und Bud 62 229 606 981 Romme 67 220 601 2009 Baldo 68 230 621 907* Dow 60 231 621 908* Dow 70 233 637 410 Pond 72 238 637 851 Carmichael 56 227 641 820 Barnes 73 238 647 217 Chalandre, Colas und Gérard 51 226 652 846 Hargreaves und Bird 03 220 653 933 Montz 75 38 655 333 Hargreaves und Bird 04 220 605 054 Chaplin-Halloran 70 238 650 523 Chalandre, Colas und Gérard 52 226 660 221 Hathorie und Hobson 78 210 675 749 Merry und Noble 70		Le Sueur	0.1	222
586236 Hulin 66 320 596157 Hargreaves und Bud 62 229 606981 Romme 67 220 612000 Baldo 68 230 621907* Dow 60 231 621908* Dow 70 233 637410 Pond 72 238 637851 Camichael 56 227 641820 Barnes 73 238 647217 Chalandre, Colas und Gérard 51 226 652846 Hargreaves und Bird 03 220 653933 Hontz 75 38 6553933 Hargreaves und Bird 04 220 605064 Chaplin-Halloran 76 238 655333 Chalandre, Colas und Gérard 52 226 660221 Hathorne und Hobson 78 210 675749 Merry und Noble 70 240 695033 Chaplin und Halloran 77			. *	
596 157 Hargreaves und Bird 62 229 606 981 Romme 67 229 612 000 Baldo 68 230 621 907* Dow 60 231 621 908* Dow 70 233 637 851 Camichael 56 227 641 820 Barnes 73 238 647 217 Chalandre, Colas und Gérard 51 226 652 846 Hargreaves und Bird 03 220 653 933 Montz 75 38 655 333 Hargreaves und Bird 01 220 605 004 Chaplin-Halloran 70 238 605 953 Chalandre, Colas und Gérard 52 226 606 221 Hathorne und Hobson 78 240 675 749 Merry und Noble 70 240 680 191 Allen und Moore 82 211 690 303 Gintl 81 240 695 033 Chaplin und Halloran 77 239 697 157 ⁴ McDonald 81 <td< td=""><td></td><td></td><td>66</td><td>,</td></td<>			66	,
606981 Romme 67 220 612000 Baldo 68 230 621907* Dow 60 231 621908* Dow 70 233 637410 Pond 72 238 637851 Caumichaef 50 227 641820 Baunes 73 238 642023 Vis 74 238 647217 Chalandie, Colas und Géraid 51 220 652846 Haigreaves und Biid 03 220 653033 Montz 75 38 655333 Haigreaves und Biid 01 220 605064 Chaplin-Halloran 70 238 605055 Chalandie, Colas und Géraid 52 220 60521 Hathoine und Hobson 78 210 675749 Merry und Noble 70 240 680191 Allen und Moore 82 11 690305 Gintl 81 240	596 157		62	
612009 Baldo 68 230 621907* Dow 60 231 621908* Dow 70 233 637 410 Pond 72 238 637 851 Camichaef 56 227 641820 Baines 73 238 642023 Vis 74 238 647 217 Chalandie, Colas und Géraid 51 226 652 846 Haigreaves und Bird 03 220 653 033 Montz 75 38 655333 Haigreaves und Bird 04 220 605 064 Chaplin-Halloran 70 238 605 053 Chalandie, Colas und Géraid 52 226 606 221 Hathoine und Hobson 78 240 675749 Merry und Noble 70 240 680 191 Allen und Moore 82 11 690 305 Gintl 81 240 697 1574 Mc Donald 83 241 703 289 * Mc Donald 84 245	606981	Romme	67	•
621 907* Dow 60 231 621 908* Dow 70 233 637 410 Pond 72 238 637 851 Carmichaef 56 227 641 820 Barnes 73 238 642 023 Vis 74 238 647 217 Chalandre, Colas und Gérard 51 226 652 846 Hargreaves und Bird 03 220 653 033 Montz 75 38 655 3333 Hargreaves und Bird 01 220 605 064 Chaplin-Halloran 70 238 665 953 Chalandre, Colas und Gérard 52 226 660 221 Hathorne und Hobson 78 240 675 749 Merry und Noble 70 240 680 191 Allen und Moore 82 11 690 305 Gintl 81 240 695 033 Chaplin und Halloran 77 230 697 1574 Mc Donald 83	012009	Baldo		
621 908* Dow 70 233 637 410 Pond 72 238 637 851 Caimichael 56 227 641 820 Baines 73 238 642 023 Vis 74 238 647 217 Chalandie, Colas und Géraid 51 26 652 846 Haigreaves und Bird 03 220 653 933 Montz 75 38 655 333 Hargreaves und Bird 01 220 605 964 Chaplin-Halloran 76 238 665 953 Chalandie, Colas und Géraid 52 226 606 221 Hathorie und Hobson 78 240 675 749 Merry und Noble 70 240 680 191 Allen und Moore 82 11 690 305 Gintl 81 240 690 305 Gintl 81 241 605 033 Chaplin und Halloran 77 230 697 157 ⁴ Mc Donald 8	621907*	Dow	60	••
637 410 Pond 72 238 637 851 Camichael 50 227 641 820 Barnes 73 238 642023 Vis 74 238 647 217 Chalandre, Colas und Gérard 51 226 652 846 Hargreaves und Bird 03 220 653 933 Montz 75 238 655 333 Hargreaves und Bird 64 220 605 964 Chaplin-Halloran 76 238 665 953 Chalandre, Colas und Gérard 52 226 660 221 Hathorne und Hobson 78 240 675 749 Merry und Noble 70 240 680 191 Allen und Moore 82 241 690 305 Gintl 81 240 695 033 Chaplin und Halloran 77 230 697 157 Mc Donald 83 241 703 289 f Moore 80 245 715 084 Mc Donald 84 245 718 438 Dow 71 237	621908*	Dow	70	
637851 Camichael 56 227 641820 Barnes 73 238 642023 Vis 74 238 647217 Chalandre, Colas und Gérard 51 226 652846 Hargreaves und Bird 03 220 653033 Montz 75 238 655333 Hargreaves und Bird 04 220 605064 Chaplin-Halloran 70 238 665953 Chalandre, Colas und Gérard 52 226 660221 Hathorne und Hobson 78 240 675749 Merry und Noble 70 240 680101 Allen und Moore 82 241 690305 Gintl 81 240 695033 Chaplin und Halloran 77 230 697157 Mc Donald 83 241 703289* Moore 80 245 715084 Mc Donald 81 245 718437 Dow 71 237 724580 Briggs 250 727880 <td>637410</td> <td>Pond.,</td> <td>7.2</td> <td></td>	637410	Pond.,	7.2	
641820 Barnes 73 238 642023 Vis 74 238 647217 Chalandre, Colas und Gérard 51 226 652846 Hargreaves und Bird 03 220 653933 Montz 75 238 655333 Hargreaves und Bird 04 226 605004 Chaplin-Halloran 70 238 665953 Chalandre, Colas und Gérard 52 226 600221 Hathorne und Hobson 78 240 675749 Merry und Noble 70 240 680191 Allen und Moore 82 11 690305 Gintl 80 240 695033 Chaplin und Halloran 77 230 6971574 McDonald 83 241 703289 f Moore 80 245 715084 McDonald 81 245 718437 Dow 71 237 718438 Dow 71 237 72741 Rodmann 80 250 <t< td=""><td></td><td>Carmichael</td><td></td><td>• •</td></t<>		Carmichael		• •
642023 Vis 74 238 647217 Chalandie, Colas und Géraid 51 226 652846 Haigreaves und Bird 03 220 653933 Montz 75 38 655333 Haigreaves und Bird 03 220 605064 Chaplin-Halloran 76 238 665953 Chalandie, Colas und Géraid 52 226 660221 Hathorie und Hobson 78 240 675749 Merry und Noble 70 240 680101 Allen und Moore 82 11 690305 Gintl 80 240 695033 Chaplin und Halloran 77 230 6971573 McDonald 83 241 7032893 McDonald 83 245 715084 McDonald 81 245 718437 Dow 71 237 718438 Dow 71 237 72741 Rodmann 80 250 727880 Briggs 95 250 <	641 820	Baines	73	
647 217 Chalandie, Colas und Gérard 51 226 652 846 Haigreaves und Bird 03 220 653 933 Montz 75 38 655 333 Haigreaves und Bird 01 220 605 064 Chaplin-Halloran 70 238 605 953 Chalandre, Colas und Gérard 52 226 606 221 Hathorne und Hobson 78 240 675 749 Merry und Noble 70 240 680 191 Allen und Moore 82 241 690 141 Gintl 80 240 695 033 Chaplin und Halloran 77 230 697 157 degramme Mc Donald 83 241 703 289 feat Moore 80 245 715 084 Mc Donald 81 245 718 437 Dow 71 237 718 438 Dow 71 237 720 741 Rodmann 80 250 727 880 Briggs 94 250 727 880 Briggs 95		Vis		
653 933 Montz 75 38 655 333 Hargreaves und Bird 61 220 605 004 Chaplin-Halloran 70 238 605 953 Chalandre, Colas und Gérard 52 226 600 221 Hathorne und Hobson 78 240 675 749 Merry und Noble 70 240 680 191 Allen und Moore 82 240 690 141 Gintl 80 240 695 033 Chaplin und Halloran 77 230 697 157 Mc Donald 83 241 703 289 f Moore 80 245 715 084 Mc Donald 81 245 716 804 Allen und Moore 87 240 718 437 Dow 71 237 720 741 Rodmann 80 250 723 398 Le Sueur 20 222 724 580 Johanns 94 250 728 80 Briggs 95 250		Chalandie, Colas und Géraid	51	226
655333 Hargreaves und Bird 61 226 605004 Chaplin-Halloran 70 238 605953 Chalandre, Colas und Gérard 52 226 600221 Hathorne und Hobson 78 240 675749 Merry und Noble 70 240 680191 Allen und Moore 82 240 690141 Gintl 80 240 6950305 Gintl 81 240 695033 Chaplin und Halloran 77 239 6971574 McDonald 83 241 7032897 Moore 80 245 715084 McDonald 81 245 718437 Dow 71 237 718438 Dow 71 237 720741 Rodmann 80 250 727880 Briggs 94 250 727880 Briggs 95 250 7288 Briggs 95 250		Hargreaves und Bird	03	220
655333 Hargreaves und Bird 6) 226 605064 Chaplin-Halloran 76 238 665953 Chalandre, Colas und Gérard 52 226 660221 Hathorne und Hobson 78 240 675749 Merry und Noble 70 240 680191 Allen und Moore 82 71 690141 Gintl 80 240 695033 Chaplin und Halloran 77 230 697157 Mc Donald 83 241 703289 Moore 80 245 715084 Mc Donald 81 245 716804 Allen und Moore 87 240 718437 Dow 71 237 720741 Rodmann 80 250 723398 Le Sueur 20 222 724580 Johanns 94 250 727880 Briggs 95 250			75	38
665 953 Chalandre, Colas und Gérard 52 226 660 221 Hathorne und Hobson 78 2 10 675 749 Merry und Noble 70 2 10 680 191 Allen und Moore 82 21 690 141 Gintl 80 240 695 030 Gintl 81 2 10 695 033 Chaplin und Halloran 77 230 697 157 Mc Donald 83 241 703 289 Moore 80 245 715 084 Mc Donald 81 245 716 804 Allen und Moore 87 240 718 437 Dow 71 237 720 741 Rodmann 80 250 723 398 Le Sueur 20 222 724 580 Johanns 94 250 727 880 Briggs 95 250		Hargreaves und Bird		220
660 221 Hathorne und Hobson 78 2 pc 675 749 Merry und Noble 70 2 pc 680 191 Allen und Moore 82 2 pc 690 141 Gintl 80 2 40 690 305 Gintl 81 2 pc 695 033 Chaplin und Halloran 77 2 30 697 157 Mc Donald 83 2 pc 703 289 Moore 80 2 pc 715 084 Mc Donald 81 2 pc 716 804 Allen und Moore 87 2 pc 718 437 Dow 71 2 37 718 438 Dow 71 2 37 720 741 Rodmann 80 2 50 723 398 Le Sueur 20 2 22 724 580 Johanns 94 2 50 727 880 Briggs 95 2 50	**	Chaplin-Halloran	76	238
675 749 Merry und Noble 70 2 po 680 191 Allen und Moore 82 11 690 141 Gintl 80 240 690 305 Gintl 81 2 po 695 933 Chaplin und Halloran 77 2 30 697 157 Mc Donald 83 2 41 703 289 Moore 80 2 45 715 084 Mc Donald 81 2 45 716 804 Allen und Moore 87 2 40 718 437 Dow 71 2 37 720 741 Rodmann 80 2 50 723 398 Le Sueur 20 2 22 724 580 Johanns 94 2 50 727 880 Briggs 95 2 50		Chalandre, Colas und Gérard	5-2	226
680 191 Allen und Moore 82 11 690 141 Gintl 80 240 690 305 Gintl 81 240 695 933 Chaplin und Halloran 77 230 697 1572 Mc Donald 83 241 703 2892 Moore 80 245 715 084 Mc Donald 81 245 716 804 Allen und Moore 87 240 718 437 Dow 71 237 720 741 Rodmann 80 250 723 398 Le Sueur 20 222 724 580 Johanns 94 250 727 880 Briggs 95 250		Hathorne und Hobson	78	240
690 141 Gintl 80 240 690 305 Gintl 81 240 605 033 Chaplin und Halloran 77 230 697 157² Mc Donald 83 241 703 289² Moore 80 245 715 084 Mc Donald 81 245 716 804 Allen und Moore 87 240 718 437 Dow 71 237 718 438 Dow 71 237 720 741 Rodmann 80 250 723 398 Le Sueur 20 222 724 580 Johanns 94 250 727 880 Briggs 95 250 728 321 Moore 95 250		Merry und Noble	79	240
690 305 Gintl			82	711
695033 Chaplin und Halloran 77 230 6971573 Mc Donald 83 241 7032893 Moore 80 245 715084 Mc Donald 81 245 716804 Allen und Moore 87 240 718437 Dow 71 237 718438 Dow 71 237 720741 Rodmann 80 250 723398 Le Sueur 20 222 724580 Johanns 94 250 727880 Briggs 95 250 728371 Moore 95 250		Gintl.	80	240
697 1573 McDonald 83 241 703 2893 Moore 80 245 715 084 McDonald 81 245 716 804 Allen und Moore 87 240 718 437 Dow 71 237 718 438 Dow 71 237 720 741 Rodmann 80 250 723 398 Le Sueur 20 222 724 580 Johanns 94 250 727 880 Briggs 95 250 728 32 1 Moore 95 250		Gintl.	-	240
703 289 Moote 80 245 715 084 McDonald 81 245 716 804 Allen und Moote 87 246 718 437 Dow 71 237 718 438 Dow 71 237 720 741 Rodmann 80 250 723 398 Le Sueur 20 222 724 580 Johanns 94 250 727 880 Briggs 95 250		Chaplin und Halloran		230
715 084 Mc Donald 81 245 716 804 Allen und Moore 87 240 718 437 Dow 71 237 718 438 Dow 71 237 720 741 Rodmann 80 250 723 398 Le Sueur 20 222 724 580 Johanns 94 250 727 880 Briggs 95 250		McDonald	83	241
716 804 Allen und Moore 87 240 718 437 Dow 71 237 718 438 Dow 71 237 720 741 Rodmann 80 250 723 398 Le Sueur 20 222 724 580 Johanns 94 250 727 880 Briggs 95 250				245
718437 Dow			81	245
718438 Dow		Allen und Moore	87	240
720741 Rodmann 80 250 723398 Le Sueur 20 222 724580 Johanns 94 250 727880 Briggs 95 250		Dow		237
723 398 Le Sueur				237
724 580 Johanns				250
727 880 Briggs 95 250			20	222
728271 Moore			94	
72.12/4 MOOIE				
	/=\.~/4	ALUOIC	88	251

U.S. AP. Nr.	Autor	Ifd. Na.	Scite
734312		98	253
735464	Byines	99	253
736082	Larchar (Penobscot Chemical Fibre Co)	102	254
741592	Roberts	10	220
745412	Blackmann	100	254
754 114	Atkins	104	254
762227	Blackmann		254
776490	Briggs	96	252
779383	Townsend	90	250
779384	Townsend	91	250
791308	Yasuda Metaichi	105	254
703 138	Larchai (Penobscot Chemical Fibre Co.)	103	254
181008	Specketer (Griesheim-Elektron)	92	250
802 960	Briggs	97	252
807 640	Roberts		220
809 1 16	Koller und Askenasy	100	255
1.984.18	McDonald	85	245
822109	Gabriel (Bleaching and Caustic Process Co.)		255
829778	Granici		255
831474	Roberts		220
8552217	Backeland	, 111	255
859672	Gabriel (Bleaching and Caustic Process Co.)		255
867319	Stubbs	, 110	455
874001	Gibbs		≥58
878 125	Rines		2,50
885998	Hitz	. 114	250
895732	Decker	115	250
808785	Ruthenburg	110	200
903951	Billiter	. 117	200
028734	Billiter	118	200
931385	Billiter , , ,	110	200
930 139	Roberts	120	არი
047358	Stubbs	121	501
951513	Billiter	93	250
961 549	Sperry	1,5	201
072017	Townsend ,	123	504
973 171	Clemm	124	203
082037	Crooker	125	204
981995	Greenwood	120	105
081015	Heltzen	127	205

Alphabetisches Autorenverzeichnis.

	Scite		Seit
Abel (Siemens u. Halske), Brit.		Baker u. Castner-Kellner Co., Brit.	
	207	Pat. N1. 14 133/02	217
	182	Baldo, D. R. P. Nr. 87755	78
Allen u. Moore, U. S. A,-Pat.		Brit. Pat. N1, 18406/95	175
Nr. 680 191	241	n n 5098/96	170
U S A,-Pat. Nr. 716804	241	U. S. APat Ni 612009	2 30
Anciennes Salines Domaniales de		Bamberg, Brit Pat. Nt. 20413/91	15:
l'Est, D. R. P. Nr. 82352	139	Barlow, Brit. Pat. Nt. 1897/81	[4f
Andreoli, D. R. P. Nr. 69720 . 40.	157	Barnes, D R. P. Nt. 130049	9;
D. R. P. Nr. 75033	51	Brit, Pat. Nr. 1457,00	180
Brit. Pat. Nr. 18597/91 ,	155	U. S. APat, Nr. 641 820	238
n 15197/92	159	Barnett, Brit. Pat. N1, 757/93	210
, 1661/93	161	n n 758/93 .	210
n n 12662/93	164	Bastian, Brit. Pat. Nr 21 228 00	183
U. S. APat. Nr. 512 266 .	226	Bedford, But Pat. Nr 1225 93	161
n 525732 . :	227	Bein, D. R. Pat. Nr 84517	6ti
Arzano, D. R. P. Nr. 160750	108	Brit. Pat. Nr 21838/94	173
Brit. Pat. Nr. 25 354/02	185	, , 24058/99	180
Askenasy, D R. P. Nr 212795	146	- (Salzbergwerk Neu-Staßlurt).	
Askenasy und Kollet, Brit. Pat.		D. R. P. Nr. 107 917	86
Nr 23 15 1/02 187.	208	n 142 245	103
U. S. APat. N1, 809 116	255	Bell, D. R. P N1, 78147	58
	217	Bernfeld, Brit. Pat. Nr. 16493 of .	207
	254	Bigot u. Combes, D.R.P. Nr. 136 27 3	111
Auer, Muspratt u Hurter, Brit.		Billiter D. R. P. Ni. 191234 . 119.	141
	166	Brit. Pat. Nr 7757'07	191
Aussiger Verein für chemische		, , 24594/08	tgt
und metallurgische Produk-		, , 11693/10	196
	179	U. S. APat. N1, 903 951	260
- (Salzbergwerk Neu-Staßfurt),		n n28734 .	260
D.R.P.Nr. 141 187	98	n 934385 · ·	200
	-	Birdu, Hargi caves, I). R. P. Nr. 83 527	62
Baekeland, U S A Pat. Nr. 855 27 1	255	D. R. P. Nt. 85 154 . 67. 140.	
Baily und Guthrie, Brit. Pat.	-33	0.5	141
Nr. 15610/93 164. 1	102		
T. 1	216		
	228	n , 114193/99 Brit. Pat. Ni. 18039/92 . 158.	
		2.111 1 41. 111. 10039/92 . 150.	19

Seite	
Bird und Hargreaves, Brit. Pat.	Cappelen, Brit. Pat. Nr. 18910/94.
Nr. 1887 1/92 159	Brit. Pat. Nr. 13521/96
Brit, Pat Nr. 3197/93 161	Carmichael, D. R. P. Nr. 87 676 .
, , 5198/93 161	D. R. P. N1. 112818
" " 14131/93 164	я в 1244 0 4 ,
, , 18173 93 165	Brit. Pat. Nr. 8061/94 . 170
n 835/94 · · · 168	, 10320/99
U. S. APat. Nr. 596 157 229	U. S. APat. Nr. 518710
, 652846 229	, , 637851
, , 655333 229	Castner Co., Brit. Pat. Nr. 10974/01
(The General Electrolytic Pa-	Castner-Kellner Co und Baker
rent Co.), D.R.P.Nr. 76047 53.158	Brit. Pat. Nr. 14 133/02
Blackmann, D. R. P. Nr. 69087 . 38	Caustic Soda and Chlorine Syndi-
D R. P. Nr. 92612 145	cate, D R.P Nr. 62912 31.13
Brit. Pat. Nr. 19170/92 160	Chalandre, U. S. APat. Nr. 51 1 682
, , 11 016/95 , 174	Chalandre, Colas u Gérard, Brit
U. S. A -Pat. Nr. 489990 224	Pat. Nr. 3648 99
, 541146 . 225	U. S. A -Pat. Nr. 647 217
n 745412 254	, 665 953
, , , 762 227 254	Chalandre-Outhenm, Brit. Pat.
Blackmore, Brit. P. Nr. 23913/93 167, 192	Nr 15834,96
Brit. Pat. Ni 24 630/94 173	Chalandre-Outhenin-Société, D
U. S A - Pat. Nr. 508 804 225	R. P. Nr. 73 964 45
y 510834 226	Brit Pat Nr. 15900/93
Bleaching and Caustic Process Co.	Chaplin-Halloran, U.S. A -Pat.
D R. P Nr. 227 023 130 U. S A -Pat, Nr. 822 109 255	Nr. 665 064
	U. S APat. N1. 695 033
" " 859672 . 255 Bochringer Sohne, Brit. Pat.	Clark (Lontin), Brit Pat. Nr 473 75
	Clemm, D. R. P. Nr. 75930 . 53
Nr 12790,02 208 Bousheld u Leetham, Brit Pat.	U S A,-Pat, N1 973 171
N 456 04 184	Coehn, D. R. P. Nr. 75930 53 Brit. Pat. Nr. 23 478 93
Boult (Scibert a Tempel), Brit	Colin u. Geisenberger, DRP
T1 . 37	Ni. 121932
Pat Nr 9812 02 183 Breuer, Brit Pat, Nr 19755 91 188	Colas, Gérard u Chalandre, But.
Brevoort u Roberts, Brit, Pat	Pat. Nr. 3648 99
Ni 18494 88 205	U. S A -Pat Ni 647 217
Boggs, U.S. APat Nt. 727 884 . 250	, 665.953
U S. APat Nr. 776 190 252	Combes a Bigot, D R P.Nr 136273
, , 802960 252	Comboul, Brit. Pat. Nr. 9806 95
Brito de e Cunha, Brit Pat.	Compagnie Electro-Chimique de
Ni. 16801 00 182 189	St Beion, Brit. Pat 13406 93
Brochet und Ranson, D. R. P.	Connor, But Pat. Nr 20059/96
Ni 183 186 97	Connor und Stubbs, Brit. Pat.
Brit Pat. Nr. 7397/01 183	Nr. 22752/00
Byines, U. S. APat. Nr. 735 464 . 253	— u Elektrolytic Alkali Co
, ,	Brit. Pat. Nr. 12709/09 .
Caldwell, But. Pat. Nr. 21631,93 169, 188	, , 23 930 '08 .

4//

Seite		helte
Consortium für elektrochemische	Cuénod und Fourmer, Brit. Pat.	
Industrie D. R. P. Nr. 162361110 141	Nr. 12691/02	184
D. R. P. Nr. 164720 . 111, 141, 144	Cunha, de Brito e, Brit. Pat	
, , 211300 146	Nr. 16801/00 182.	181
Cooke, Brit. Pat. N1. 13620/51 147	Cutten, D. R. P. Nr. 69461	39
Cooke, Montgomery u. Taylor,	Brit. Pat. Nr. 88/92	150
Brit. Pat. Nr. 6929/97 177	U. S. APat. Nr 480491	223
Cooper, Hermite u. Paterson, Brit.		223
Pat. Nr. 10929/95 211	" " 505 895 .	223
Craney, D. R. P. Nr. 71674 42. 142'	" " 510 900	223
D. R. P. Nr. 73 637 43		
,, 75917 52. 142		174
n n 77 349 · · · · 57		213
n , 78539 . 59. 138. 142		259
, , 79658 60	•	190
Brit. Pat. Ni. 16822/92 , 158. 191		2.11
ր "23919/92 161	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	2 8
, , 9295/93 163		245
,, 9296/93 163	<u> </u>	189
, , 9297/93 163		231
, , 11 105/93 163	**	233
" " 11106/93 163		237
, , 11107/93 163		237
, 11108/93 164		151
,, 17127/93 166		172
, , 9761/94 172	Dubosc und Hermite, D R P	
n 9949/94 · · · 172	Nr. 66089	36
, , 9979/94 172	Brit. Pat Nr. 6467/92 .	15,
U. S. A -Pat Nr. 487 996 224	**************************************	
, , 488 708 224	Electrometallurgique Societe	
., , 496 863 224		1 2
, 496864224	Elektrochemische Werke, Kılıanı.	
» 496865224	Rathenau u. Suter, Brit Pat	ra d
, , 498 768 22.4	3.7.751	188
,, 498769224	Elektrolytic Alkalı (o, Connor	
n 498770 224	u. Stubbs (siehe auch unter	
" " 49877I . 224		211
, , 504774 224	Elektron-Griesheim, D. R. P	
, , 507 886 224		145
, 520257 224	- 11 40	146
» » 534°33 · · · 224		216
, 549186224		250
, , 552895 224		250
" , 552955 · · · 223 Crockei, U. S. A -Pat. Nr. 982037 264	Eycken, Leroy u. Moritz, D. R. P.	
Cuénod und Fournier, D R. P.	Nr. 114391	
Nr. 144392 104. 141		180
D. R P. Nr. 146101 . 104. 141		250
1.111.140101 . 104. 141	" " 951513 . ·	250

	Scito		Seite
Falcones u. Fitzgerald, Brit. Pat.		Glouchoff u. Wastshuk, D R.P.	
Nr. 1246/90	215	N1. 10039	14
Farbweike Hochst, D.R. P.73651	44	Brit. Pat. Nr. 5030/79	149
D. R. P. Nr. 73688	138	" " 4985/8o	149
Faure, D. R. P. Nr. 70727 41. 137.	1.12	Granier, D. R. P. Nr. 156750	107
Brit. Pat. Nr. 1742/72	149	Brit. Pat. Nr. 4487/04	185
, , 16 262 92	158	U. S. APat. Nr. 829778	220
Ferchland, D. R. P. Ni. 140317 .	145	Graw Mc u. Roberts, Brit. Pat.	
Finlay, D. R. P. Nr. 216 265	129	Nr. 20 111/90 152.	
Brit. Pat. Nr. 1716/06	180	Greenwood, Brit. P.Nr. 14 239/88 150	. 191
Fitzgerald, Brit. Pat. Nr. 9799/92.	157	Brit. Pat. Nr. 18990/90	152
Brit, Pat. Nr. 9906/93	215	и и 25 208/08	196
Fitzgerald u. Falconer, Brit. Pat.		U. S. APat. Nr 489667	225
Nr. 1246/90	215	" " <u>514318</u>	225
Fitzgerald und Molloy, Brit. Pat.		,, 984.905	265
Nr. 1376/72 149.		Gieniei, Lapeyre und Roubertie	
Fournier, U. S. A -Pat. Nr. 734312	253	D. R. P. Nr. 67754	36
Fournier und Cuénod, D.R.P.		Bilt. Pat. Nr. 15113/92	158
Nr. 144392 104.	-	Grey und Richardson, Brit Pat	
D. R. P. Nr. 146 101 106.		Nr. 4417/84	150
Brit. Pat. Nr. 12691/02	184		
Fraissinet, D. R. P. Nr. 128915 .	143	N1. 157 122	145
0 1 1 1 D A D A D A D			146
Gabriel, U. S. A -Pat. Nr. 822 109 .	255	Bilt Pat. Ni 17587/02 .	210
U. S. APat. Nr. 859 672	255	U S A -Pat Nt 800181	250
Geisenberger u Cohn, D R. P.		n n 951513	250
Nr. 121932	96	Guthrie, But Pat Ni 24276 93 168	
General Electrolytic Parent Co.	0	Brit Pat Nr 7950/94	171
D R P Ni 76047 53.		Guthic and Baily, Brit Pat	
n 114193 -	143	Nr 15600 93 .	105
# 151053 .	1.13	Walley Comments bloomshi	
General Electrolytic Parent Co		Haddan (Compagne Electrochi-	
Hargreaves a Stubbs, Brit		mique de St Béron), Brit	
Pat Nr 9621 99 Gerard, Chalandre u Colas, Brit	212	Pat Ni 13406 93 Haddan (Blackmore) Brit Pat	164
Pat Nr 3048 99		N1 230 13, 93	167
U.S.APat. Nr. 617.217	179 226	Halloran ii Chaplin, U.S.APat	107
U S A Pat Ni 665 953	226	Nr 665 064	2 3 8
Gesellschaft f chemische Industrie,	2211	U.S.APat. Nr. 695033	439
	щ	Hanbury, But Pat Nr 8176 93	162
D. R. P. Nr. 237 676 132 But. Pat. Nr. 25 (1870)	196	Hatgieaves, D.R.P.Ni 113055 91	112
Gibbs, But Pat Nr 27 830 07		Brit Pat Nr 17 101 97	
But Pat Nr 28147/07	191 196	21128 42	179
U S A -Pat Ni 874 064	255	25510.05	212
Gintl, U. S. APat. Ni. 690 (4)	477 240	1 8 8 97 7 1	180
U S. A - Pat Ni 690365	240	4 m ad a U m a	213
Girouard, D. R. P. Ni. 109 248	8;	18017/01	187
Brit Pat. Nr. 10 205/99	180		187
one rac (4), 10205/99	100	" " 25 3 3 t '04 .	1117

Seite		rite
1591 228		45
R. P.	D. R. P. Nr. 80735	6 t
62		83
67. 140, 142		40
79. 142	ս "90636 , , , լ	42
9 , , . 88, 142	Brit. Pat. Nr. 6736/84 1	50
, 114193 143	,, ,, 9079/91 1	15
,t. Nr. 18039/92 159		H
, 18871/92 160		62
, 5197/93 162	Brit. Pat. Nr. 12 149/96 1	77
, 5198/93 162	Holland und Laurie, Brit. Pat	
, , 14131/93 165		80
, 18173/93 166		18
, , 835/94 169		82
U. S. A -Pat. Nr. 596 157 229	Holland u. Richardson, Brit. Pat.	
, , 652746 229		52
" " ⁶ 55333 229		53
(The General Electrolytic Pa-	FV	.12
rent Co.), D.R.P Nr. 76047 53. 138		97
Hargreaves, Stubbs und General		29
Electrolytic Parent Co.,	Hurter, Auer u Muspratt (Brit	- 1
Brit. Pat. 9631/99 212		bЬ
Hathorne u. Hobson, U.S. APat.	140 30 19791 93	,,,,
Nr. 666 221 240	Imray (Österr Verem Aussig).	
Heeren, D. R. P. Nr. 86 101 110	7 7	80
Heibling, D. R. P. Nr. 160967 109. 145	Jensen (Cappelen). But Pat	nυ
Brit Pat. Nr. 15212/03 184	37 6	- .
Heltzen, U.S.APat. Nr. 984 915. 265	15 . 5 . 14	71
Hepburn, Mather u Platt, But.	Jensen (Störmer), Brit Pat	1.2
Pat. Nr. 12221/05 186	•	0.0
Heraeus, D. R. P. Nr. 88341 142	73 1. 73 . 34	88
D. R. P Nr 132588 143		12
, , 138537 . 143	Johanna (Rashmana - Cabasa	50
Brit Pat. N1. 1144/96 212	Johnson (Bochringer u Sohne),	
, , 1068/99 , 212	Brit Pat Nt. (2796/02 20 Johnson (Griesheim-Elektron),	oΧ
Hermite und Dubosc, D. R. P.	Delt Det Marie Prokition),	
37 (4 0		10
73 . 73 . 47		70
Hermite, Paterson and Cooper,	Justice (Castner Co), But Pat.	
Brit. Pat. Nr 10929/95 211	Ni 10974/01 . 2	Į (1
77 1 TT C 1 TO 1 TO 1 TO 1	Tr-U To To To At	
Hobson u. Hathorne, U.S.APat.	Kellner, D. R. P. Nr. 79258	34
		91
Nr. 666 221 240 Hochster Farbwerke, D. R P.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	5(1
Nr. co. Co.		58
D D D M		5 X
Uses from D. D. D. M.		58
D D D N (0 - 0		ijĹ
D. R. P. Nr. 08748 144	n n 22 207, 95 2	I 1

Seita

Seite

Kellner, Brit. Pat. Nr. 24 542,02 . 185	The Cuthers Date that he are not a section
	Le Sueur, Bilt. Pat. Nr. 5983/91 155, 191
Brit Pat Nr. 20889/03 . 184, 190	Brit. Pat. Nr. 11519/91 188
Kent, Brit. Pat. Nr. 2400/00 213	, " 15 05 0/91 155
Kerner und Marx, U.S.A - Pat.	U. S. A. Pat, Nr. 450 103 221
Nr. 415 644	, 450 104 221
Kiliani, Rathenau, Suter u. Elek-	я "468880 221
trochem. Werke (Brit. Pat.	n n 514681 221
Nr. 15 276/94 206	" "518040 221
Knöfler, Spilker u. Löwe, D. R. P.	n n 518786 221
Nr. 49927 21	" " 583 330 , . 222
Kolb u. Lambert, Brit. Pat. 14342/95 175	, 723 398 223
Koller und Askenasy, Brit. Pat.	Level, Brit. Pat. Nr. 11620/91 155
Nr. 23151/03 185. 190	Lienard, Brit Pat. Nr. 6046/94 169, 192
U. S APat. Nr. 809 1 16 255	- Liveing, Brit. Pat. Nr. 3743/93 215
Konsortium f. elektroch. Industrie	Brit. Pat. Nr. 3744/93 162
D. R. P. Nr. 161361 110	Löwe u. Spilker, D. R. P. Nr. 47 592 19
,, ,, 164710 111	D, R. P. Nr. 55 172 23
ր "211300	
	Nr. 49627 21
W	Loiselet, Brit, Pat. N1, 22872/98 . 207
Lake (Cutten), Brit. P Nr. 88/92 157 191	Lontin, Brit Pat. Nr. 473'75 150
Lake (Moore, Allen, Ridlon und	
Quincy, Brit Pat. Nr. 4269/00) 182	Maix, D. R. P. Nr. 46 318 17
Lake (Roberts), Brit Pat. 13358/94) 173	, , 48757 20
Lake (Roberts u. McGraw), Brit	, 57670 , 23
Pat. Nr. 20111/90 153 187	Brit. Pat. Nr. 6417/87 151
Lake (Union Chemical Co.), Brit.	, , 6266,90 . 152. 191
Pat Nr 23 436,93 . 167. 192	, , 17861/90
Lambert und Kolb, Brit, Pat.	, 3738/91 154
Ni 14342 95) 176	Mary und Keiner, U.S.APat
Lapeyre, Roubertie und Grenier,	Nt. 415 644 218
D. R. P. Nr. 67751 36	Mather, Platt u Hepburn, Brit.
Brit Pat. Nr. 15 113/92 158	Pat Ni. 21 221 05 187
Larchar (Penobscot Chemical	Matthesu Weber, D. R. P Nr. 34888 135
Fibre Co.), U. S. APat	Mercet, U.S A -Pat Nr. 501311 . 228
Nr. 736982 254	Menyu, Noble, Brit. Pat Ni 2372 00 182
U. S APat. Nr. 793 138 254	Brit Pat Nr. 20200,00 184
Laurie und Holland, Brit. Pat	
	Meyrueis, U.S. A. Pat Ni 560518 227
Bit Pat. Nr. 5200/99 181	Mills und Dowland, But. Pat
1 1 5 /	Nr. 2331/89
Leetham u Bonsfield, Brit Pat.	Molloy und Fitzgerald, Brit Pat
Ni. 456/04 187	Nr 1376/72 119, 101
Leopoldshall, Vereinigte chem	Montgomery, Taylor und Cooke.
Werke, D. R. P. Nr. 64671 . 137	Brit. Pat N1, 6929/97 178
Leroy. Moritz u. Eycken, D R.P.	Moore, Brit. Pat. Ni. 4269 00 182
Nr. 114391 93 143	U. S. APat. Nr. 703 289 . 245
Bist. Pat Nr. 22028, 99 181	" " 738 274 . 250

•	Seite		O.t.
Moore und Allen, U. S. APat.	Sene	Paterson, Cooper und Hermite	Soite
Nr. 680191	241	Brit. Pat. Nr 10929/95	105
U. S. APat, Nr. 716807	249	Penobscot Chemical Fibre Co.,	,,,5
Morgan, Wastchuk u. Glouchoff	-12	U. S. APat. Nr 736982	254
Brit. Pat. Nr. 5030/79	150	, 793138	
" " 4985/80	150	Peyrusson, D. R. P. Ni. 97 338 68.	1.12
Moritz, U. S. APat N1. 653933 .	238	D. R. P. Nt. 94296 94.	1.12
Moritz, Eycken u. Leroy, D.R.P.	J	Brit. Pat. Nr. 5616/96 . 176	192
Nr. 114391 93	1 13	Pieper, D.R.P. Ni. 78732	138
Brit. Pat. Nr. 22028/99	180	Platt, Mather u. Hepburn, Brit. Pat.	
Muspratt, Hurter u. Auer, Brit.		Nr. 12 221/05	186
Pat. Nr. 19791/93	165	Pond, U. S. APat, Nr. 637 410	
2	J	,	·
Nahnsen, D. R. P. Nr. 53395	22	Quincy, But. Pat. Nr. 4269/00	182
Brit, Pat. Nr. 11699/90	153		
Nettl, D. R. P. Nt. 125882	143	Rambaldini, D. R. P. Nr. 183 853	118
Noadu. Trickett, Brit. Pat. Nr. 7754/88		Brit. Pat. Nr 8039/05	190
Noble u. Merry, Brit. Pat. Nr. 2372/00		Ranson und Brochet, D. R P.	
Brit. Pat. N1. 20 200/00	183	Nr 133 186	97
U. S. APat. Nr. 675 749)	240	Bilt Pat. Ni 7397 of .	18
		Rathenau, Suter, Elektrochem	•
Ochs, D. R. P. Nr. 109362	141	Werke u Kiliani, Brit. Pat	
n n 143591 · · ·	141	N1. 15276/94	188
Österreichischer Verein für die	- 1,1	Richardson, Brit. Pat Ni 19704 91	155
chem. u. metallurg. Produk-		Brit Pat. Nr 19953/92 .	161
tion, Brit. Pat. Nr. 16129/98	180	" " 5694/93 . r62.	
- (Salzbergwerk Neu-Staßfurt),	100	, 12857,93 .	164
D. R. P. Nr. 179 175	98		166
Oettel, D. R. P Nr. 170175	144	T f f A ft . At	225
Outhenin - Chalandre, Brit. Pat			225
N1.15834/96	178	Richardson und Grey Brit. Pat	,
Outhenin-Chalandre Société,	.,,	37	151
D. R. P. Nr. 73 964 15	138	Richardson u Holland, But, Pat	
Brit. Pat, Ni 15 906/93	165	**	152
	- · · J	** ** **	153
Parent Co., General Electrolytic		D 41 43 4 5 5 5 5	182
D. R. P. Nr 76047 53	138	T14 1	1. 2
, , 114193	143	5 5 4 4	(36
, , 154653	143	2	137
Parent Co, General Elektrolytic	1.,		139
u. Hargreaves u. Stubbs,		The state of the s	138
Brit. Pat. Nr. 9631/99	212	Title to the time	128
Parker, Brit. Pat. Nr. 23733/92 .	161	#\$ 11 %	188
" " 6605 93	206	T)	259
Parker und Robinson, Brit, Pat		Debage Date Date 2	173
Nr. 14199/88	151	73 1. 50	18g
Brit. Pat. Nr 2310/89	151	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	208
, , 6007/92	215		218

Roberts, U. S. APat. Nr. 442396 . 219	Société Anonyme Suisse de l'In-
U. S. APat Nr. 442495 219	dustrie Electro - Chimique
, 52261.	"Volta", D. R. P. Nr. 116411
" " 522614 219	Solvay, Brit. Pat. Nr. 14988/94 1
ր դ 522616 . , 219	Specketer (Griesheim - Elektron)
, 522617 220	U. S. A - Pat. Nr. 800 181 2
n 522618 219	,, 951513
и и 741592 220	Spence u. Watt, Brit. Pat.
" "807640 220	Nr. 1630/82 150. 1
, , 831474 220	Sperry, U. S. APat. Nr. 961549 . 2
n n 936439 220	Spilker, D. R. P. Ni. 73 221
Roberts u. Brevoort, Brit. Pat.	U. S. A Pat. Nr. 583 513 2
Nr. 18494/88 187	Spilker u. Löwe, D.R.P. Nr.55 172
Roberts u. Mc Graw, Brit. Pat.	D. R. P. Nr. 17592
Nr. 20111/90 152. 187	Spilker, Lowe u. Knöller, D. R. P.
Robinson und Parker, Brit. Pat.	Nr. 49627
Nt. 14 199/88 151	Sprenger, D. R. P. Nr. 39554
Brit. Pat. Nr. 2310/89 151	Stanley, Brit. Pat. Nr. 811/53 1
,, ,, 6007/92 215	Steenlet, Brit. Pat. Nr. 16 988/03 . 2
Rodmann, U.S. APat. Nr. 720 741 250	Steffahny, D. R. P. Nr. 88681
Romme, Brit Pat. Nr. 11402 97 178	D R. P. Nr. 90032
U S. APat Nr 606 981 229	Stormer, Brit. Pat Nr. 13 377/94 173. 2
Roubertie, Gremer und Lapeyre,	Brit. Pat Nr. 14393/96 . 2
D. R. P. Nr 67754 36	Straub, D R. P. N1, 73 662
Bitt. Pat Nr. 15 113/92 159	
Ruthenberg, U. S. A - Pat. 898 758 260	Stubbs, U. S. A - Pat N1, 807 319 . 2 U. S. A - Pat N1, 947 358 2
	· · · ·
Salzbergwerk Neu-Staßfurt,	Stubbs, Hargieaves und General
D R P Nr 107917 86	Electrolytic Parent Co., But
" 1 ₁₁₁₈₇ 98	Pat Ni, 9631/99
n n 142245 103	Suem, Le, Bitt. P Nr. 5983 91 155 2
Salmes Aciennes Domamales de	Brit Pat Nr 11516-91 . 2
(16st, D R P Nr 8235) 130	, , 15050/91 . 1
Schmalhausen, D.R.P. Nr. 105 298 - 84	U.S A -Pat Ni 150103 2
Schollmeyer, D.R.P. Nr 121931 95	₂ 450101 2
Secrétan, But Pat Nr. (1584/96 212	,, ,, 108.880 2
Scibert und Tempel, Brit Pat	, , 514681 2
N1, 9812/02	" " 18010 2
Siemens und Halske, Brit. Pat	. , 518786 . 2
N1, 13 206/01 189	,, 583330 2
Smith, Brit. Pat. Nr 16 247 99 . 189	723398 . 2
Smith (Jorgensen), Brit Pat	Suter, Elektrochem, Werke, Kiliam
Nr. 5721,94 170	und Rathenau, Brit Pat.
Société Elektro - Metallurgique	N1. 15 276/94 2
Française, D. R.P. N1.58956 142	Syers, Brit, Pat Ni. 317 58 1
Société Outhenin-Chalandre,	Syndicate, Caustic Soda and
D. R. P. Nr. 73 964 45. 138	Chlorine, D R.P Nr 62912
Brit. Pat. Nr. 15 906 '93 165	136. 1

Seite

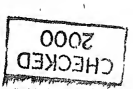
1	Soite		Seite
Taylor, Cooke und Montgomery,		de l'Industrie Electro-Chi-	
Brit. Pat. Nr. 6929/97	178	mique, D. R. P. Nr. 116411.	9,
Tempel und Seibert, Brit. Pat.			
Nr. 9812/02	184	Waite, Brit. Pat. Nr. 2586/93	200
Chiele, D. R. P. Nr. 186453	144	" " 13756/94 · ·	173
Thofern, D. R. P. Nr 81792	61	U, S, APat. Nr. 501121	229
Thompson, Brit. Pat. Nr. 13119/05	185	Wastchuk u. Glouchoff, D.R.P.	
Townsend, D R. P. Nr. 182940 .	113	Nr. 10039	14
Brit. Pat. Nr. 18403/04	185	Brit. Pat. Nr. 5030/79	150
U, S. APat. Nr. 779383	250	" "498 ₅ /8 ₀	150
n n 779384	250	Watt, Brit. Pat. Nr 13755/51	148
» » 972947 · ·	261	Watt und Spence, Brit. Pat.	
Trantom, Brit. Pat. Nr. 23 642/02 .	185	Nr. 1630/82 . , 150,	205
Trickett und Noad, Brit. Pat.		Weber u. Matthes, D. R. P. Nr. 34 888	135
Nr. 7754/88	151	Werdermann, Brit Pat. Nr. 1934/73	150
		William , Brit, Pat. Nr. 16437/84 .	205
Union Chemical Co., Brit. Pat		Wilson, U. S. APat. Nr. 556038.	227
Nr. 23 436/93 167.	192	Wise (Solvay), Brit Pat. Nr. 14988 94	173
		Wollheim, D. R. P. Nr. 16126	15
Vereinigte Chemische Fabrik zu		,	
Leopoldshall, D. R. P.		Yasuda Metaichi, Brit. Pat.	
Nr. 64671	137	Nr. 22 460/05	189
Vis, Bilt. Pat Nr. 1543/00 . , .	180	U. S. APat. Nr. 791 308	254
U. S. APat, Nr. 642023	238	Young (Société Outhenin - Cha-	
Volta Société Anonyme Suisse		landre), Brit P.Nr. 15906,93	165



Diuckfehlerbeiichtigung.

S 155 zweite Zeile von oben lies: (statt D. R. P. Ni. 62912 S 31) D. R P. Nr. 60755 S 24

1112



Buchdruckerer des Wassenhauses in Halle a. d. S